PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2004-002367

(43)Date of publication of application: 08.01.2004

```
A61K 31/40
(51)Int.Cl.
                                             A61K 31/4025
                                             A61K 31/4035
                                             A61K 31/404
                                             A61K 31/41
                                             A61K 31/423
                                             A61K 31/426
                                             A61K 31/427
                                             A61K 31/428
                                             A61K 31/433
                                             A61K 31/4365
                                             A61K 31/437
                                             A61K 31/4439
                                             A61K 31/454
                                             A61K 31/4725
                                             A61K 31/496
                                             A61K 31/497
                                             A61K 31/498
                                             A61K 31/501
                                             A61K 31/506
                                             A61K 31/519
                                             A61K 31/5377
                                             A61K 31/541
                                             A61K 31/55
                                             A61P 3/10
                                             A61P 43/00
                                          // C07D207/16
                                             C07D277/06
                                             C07D277/20
                                             C07D277/42
                                             C07D401/12
                                             C07D403/12
                                             C07D405/12
                                             C07D405/14
                                             C07D409/12
                                             C07D409/14
                                             C07D413/12
                                             C07D417/12
                                             C07D417/14
                                             C07D471/04
                                             C07D491/048
                                             C07D495/04
```

(21)Application number: 2003-101361 (71)Applicant: TANABE SEIYAKU CO LTD

(22)Date of filing: 04.04.2003 (72)Inventor: YASUDA KOUSUKE

MORIMOTO HIROSHI

KAWANAMI SABURO HIKODA MASAKATSU MATSUMOTO TAKESHI ARAKAWA KENJI

(30)Priority

Priority number: 2002102757 Priority date: 04.04.2002 Priority country: JP

(54) PHARMACEUTICAL COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a pharmaceutical composition comprising, as an effective ingredient, a novel aliphatic, nitrogen-containing, five-membered cyclic compound having an excellent DPPIV inhibiting action.

SOLUTION: The pharmaceutical composition comprises:, as an effective ingredient, an aliphatic, nitrogen-containing, five-membered cyclic compound represented by general formula [I'] (wherein A is -CH2-or -S-; R1 is a hydrogen atom, a lower alkyl group, a hydroxy lower alkyl group or a lower alkoxy lower alkyl group; X is -N(R3)-, -O- or -CO-; R3 is a hydrogen atom or a lower alkyl group; and R2 is (1) an optionally substituted amino group); or a pharmacologically acceptable salt thereof.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

26.09.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公 開 特 許 公 報(A)

(11)特許出願公開番号

特配2004-2367 (P2004-2367A)

(43) 公開日 平成16年1月8日 (2004.1.8)

(51) Int.C1. ⁷	FI	テーマコード(参考)
A61K 31/40	A 6 1 K 31/40	40033
A 6 1 K 31/4025	A 6 1 K 31/4025	4CO5O
A61K 31/4035	A 6 1 K 31/4035	40063
A61K 31/404	A 6 1 K 31/404	4CO65
A61K 31/41	A 6 1 K 31/41	40069
	審査請求 有 請求項の数 18	OL (全 129 頁) 最終頁に続く
(0.1) (I) FE or F	TOO 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	20050

(21) 出願番号 (22) 出願日

平成15年4月4日 (2003.4.4) (31) 優先權主張番号 特願2002-102757 (P2002-102757)

平成14年4月4日 (2002.4.4) (32) 優先日 (33) 優先權主張国 日本国 (JP)

特願2003-101361 (P2003-101361) | (71) 出願人 000002956

田辺製薬株式会社

大阪府大阪市中央区道修町3丁目2番10

(74) 代理人 100115473

弁理士 石津 義則

(72) 発明者 安田 公助

埼玉県北足立郡吹上町富士見4丁目14番

24号

(72) 発明者 森本 啓氏

埼玉県さいたま市大成町4丁目750番地

の2モアステージ大宮606号室

(72) 発明者 河南 三郎

埼玉県さいたま市根岸2丁目10番10号

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 医薬組成物

(57)【要約】

【課題】優れたDPPIV阻害作用を有する新規脂肪族含窒素五員環化合物を有効成分と してなる医薬組成物を提供する。

【解決手段】下式[[]

[{t 1]

$$R^2-X NH-CH_2-CO-N$$
 CN

10

(式中、Aは-CH2-又は-8-を表し、

 R^{-1} は水素原子、低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基又は低級アルコキシ低級ア ルキル基を表し、

Xは-N(R³)-、-O-、 $\overline{}$ 又は-CO-を表し、

R³は水素原子又は低級アルキル基を表し、

R²は(1)置換されていてもよい環式基、又は(2)置換されていてもよいアミノ基を 表す。)

で示される脂肪族含窒素五員環化合物又はその業理的に許容しうる塩を有効成分としてな る医薬組成物。

【選択図】 なし 【特許請求の範囲】

【請求項1】

一般式[[`]

【化1】

$$R^2$$
-COIIIII R^1
 NH -CH₂-CO-N A [I']

(式中、Aは-СH2-又は-S-を表し、

R¹は水素原子、低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基又は低級アルコキシ低級アルキル基を表し、

R² は(1)置換されていてもよい環式基であって該環式基部分が(i) 単環、二環もしくは三環式炭化水素基又は(i i) 単環、二環もしくは三環式複素環基である基、又は(2) 置換されていてもよいアミノ基を表す。)

で示される脂肪族含窒素五員環化合物又はその業理的に許容しする塩を有効成分としてなる医薬組成物。

【請求項2】

R² th,

(1) 以下のA群置換基から選択される同一又は異なる1~3個の置換基を有していてもよい環式基であって該環式基部分が(i)単環、二環もしくは三環式炭化水素基又は(i)単環、二環もしくは三環式複素環基である基、又は

(2)以下のB群置換基から選択される同一又は異なる1~2個の置換基を有していてもよいアミノ基である、請求項1記載の医薬組成物。

A群置換基:

ハロゲン原子:シアノ基:ニトロ基:オキソ基:ヒドロキシ基:カルボキシ基:オキシデル基:アミノ基:カルバモイル基:アミノスルホニル基:低級アルキル基:低級アルコキシ基:低級アルカノイル基:

低級アルコキシカルポニル基:低級アルコキシ置換低級アルカノイル基:

低級アルコキシカルポニル置換低級アルコキシ基:

低級アルコキシカルポニル置換低級アルコキシカルポニル基:

低級アルキルチオ基: 低級アルキルスルホニル基: プ 低級アルキルアミノ 置換 低級アルコキシ基: プ 低級アルキルアミノカルポニルオキシ基:

アミノ基、カルパモイル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、カルボキシ基、低級アルコキシ基およびモノもしくはプ置換アミノ基から選択される基で置換された低級アルキル基: モノもしくはプ置換アミノ基:

モノもしくはジ置換カルパモイル基:

置換もしくは非置換低級シクロアルキル基:

置換もしくは非置換低級シクロアルキルーCO-:

置換もしくは非置換低級シクロアルキル-低級アルキル基:

置換もしくは非置換フェニル基:

置換もしくは非置換フェニルー〇一;

置換もしくは非置換フェニル-CO-:

置換もしくは非置換フェニルー低級アルキル基:

置換もしくは非置換フェニル - O - 低級アルキル基:

置換もしくは非置換フェニルスルホニル基:

置換もしくは非置換フェニル低級アルコキシ基:

置換もしくは非置換フェニル低級アルコキシカルポニル基;

20

10

30

40

置 換 も し く は 非 置 换 低 級 シ ク ロ ア ル ケ ニ ル 基 : 置換もしくは非置換二環式複素環基; 置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基: 置換もしくは非置換単環式5~6負複素環基-〇-: 置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-CO-; 置 検 も し く は 非 置 换 単 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 - C O - 低 級 ア ル キ ル 基 : お よ ぴ 置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-低級アルキル基。 B 群 置 換 基 : 低級 ア ル キ ル 基 : 低 級 ア ル コ キ シ 置 換 低 級 ア ル キ ル 基 : 低 級 ア ル コ キ シ カ ル ポ ニ ル 置 換 低 級アルキル基:ヒドロキシ低級アルキル基:カルポキシ低級アルキル基; 10 置換もしくは非置換低級シクロアルキル基: 置換もしくは非置換低級シクロアルキル-低級アルキル基: 置換もしくは非置換フェニル基: 置換もしくは非置換フェニルー低級アルキル基: 置換もしくは非置換二環式炭化水素基; 置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基; 置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-低級アルキル基:および 置換もしくは非置換二環式複素環基-低級アルキル基。 【請求項3】 「A群置換基から選択される置換基」が、モノもしくはジ置換アミノ低級アルキル基、モ 20 ノもしくはシ��後アミノ基又はモノもしくはシ��後カルパモイル基であるとき、該置換基 の有する置換基は下記で群置換基から選択されるものであり: 「A群置換基から選択される置換基」が、置換低級シクロアルキル基、置換低級シクロア ルキル-CO-、置換低級シクロアルキル-低級アルキル基、置換フェニル基、置換フェ ニルーO-、 置換フェニルーCO-、 置換フェニルー 低級アルキル基、 置換フェニルーO - 低級アルキル基、置換フェニルスルホニル基、置換フェニル低級アルコキシ基、置換フ - ェニル 低級 アルコキ シカル ホニル 基 、 置 換 低級 シ ク ロ ア ル ケ ニ ル 基 、 置 換 二 環 式 複 素 環 基 、 置 换 单 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 、 置 换 单 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 - O - 、 置 换 单 環 式 5 ~ 6 員 複素 環 基 − C O − 、 置 換 单 環 式 5 ~ 6 員 複素 環 基 − C O − 低 級 ア ル キ ル 基 又 は 置 换 単 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 - 低級 アル キ ル 基 で あ る と き 、 該 置 換 基 の 有 す る 置 換 基 は 、 八 口 ゲ ン 原子、シアノ基、ニトロ基、オキソ基、および下記C群置換基から選択されるものであり 「 B 群 置 換 基 从 ら 選 択 さ れ る 置 換 基 」 が 、 置 換 低 級 シ ク ロ ア ル キ ル 基 、 置 換 低 級 シ ク ロ ア ル キ ル - 低 級 ア ル キ ル 基 、 置 換 フ ェ ニ ル 基 、 置 換 フ ェ ニ ル - 低 級 ア ル キ ル 基 、 置 換 二 環 式 炭 化 水 素 基 、 置 换 单 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 、 置 换 单 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 - 低 級 ア ル キ ル 基又は置換二環式複素環基-低級アルキル基であるとき、該置換基の有する置換基は下記 C 群置換基 がら選択されるものである、請求項2記載の医薬組成物。 C 群置 换基: 低級アルキル基:とドロキシ低級アルキル基:低級アルカノイル基:低級シクロアルキル カルポニル基: 低級アルコキシ基: 低級アルコキシカルポニル基: 低級アルキルスルホニ 40 ル基:タト低級アルキル置換カルパモイル基:タト低級アルキルアミノ置換低級アルカノイル 基 ; 置換もしくは非置換フェニル基: 置換もしくは非置換フェニル - 〇 - : 置換もしくは非置換フェニル - CO - : 置換もしくは非置換フェニル低級アルカノイル基: 置換もしくは非置換フェニル 低級アルキル基: 置換もしくは非置換フェニル低級アルコキシ基; 置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基:

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-〇-;

置換もしくは非置換単環式 5~6負複素環基-CO-:および

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基置換アミノ基:

(C群置換基において、置換フェニル基部分、又は置換単環式 5 ~ 6 員複素環基部分の置換基は、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、オキソ基、

低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルカノイル基、および

低級アルコキシカルポニル基から選択されるものである)。

【請求項4】

R² th,

(1) 置換されていてもよい環式基であって該環式基部分が以下の(i) ~ (i∨) から 選択される基

10

20

30

- (i) 炭素数3~7の単環式炭化水素基、
- (ii) 炭素数 9~11の二環式炭化水素基、
- (i i i) 窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる 1 ~ 4 個の異項原子を含む単環式複素環基、および
- (i∨)窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる1~3個の異項原子を含み5~7 員環が2個縮合してなる二環式複素環基:または
- (2) 置換されたアミノ基:

である、請求項1記載の医薬組成物。

【請求項5】

R² th,

(1) 置換されていてもよい環式基であって、該環式基部分が、

フェニル基、シクロヘキシル基、シクロペンチル基、シクロプチル基、シクロプロピル基、インゲニル基、インデニル基、ナフチル基、テトラヒドロナフチル基、ピロリジニル基、イミゲゾリジニル基、ピラゾリジニル基、オキソラニル基、チオラニル基、ピロリニル基、イミゲゾリニル基、ピラゾリニル基、ピロリル基、イミゲゾリル基、ピラゾリル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、

フリル基、オキサソリル基、イソオキサソリル基、オキサジアソリル基、

チエニル基、チアソリル基、イソチアソリル基、チアジアソリル基、

(2) 置換されたアミノ基である、

請求項1記載の医薬組成物。

40

【請求項6】

R² b.

(1) 置換されていてもよい環式基であって、該環式基部分が、

フェニル基、シクロヘキシル基、ピロリジニル基、テトラグリル基、

フリル基、チエニル基、チアゲリル基、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリダジニル基、パーヒドロアゼピニル基、インドリニル基、イソインドリニル基、ペングチエニル基、チエノピリジル基、ピロロピリジル基、プヒドロピロロピリジル基、キノリル基、イソキノリル基、キノキサリニル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基からなる群から選択される基であるか:または

(2) 置換されたアミノ基である、

請求項1記載の医薬組成物。

【請求項7】

R²が、

(1) 置換されていてもよい環式基であって、該環式基部分が、

でロリジニル基、 ピペリジル基、 ピペラジニル基、 モルホリニル基、 チオモルホリニル基 、 ピリジル基、 ピリミジニル基、 インドリニル基、 イソインドリニル基、 ピロロピリジル 基、 ジヒドロピロロピリジル基、 およびこれらの一部又は全部が飽和している 環式基から なる群から選択される基であるか: または

(2) 置換されたアミノ基である、

請求項1記載の医薬組成物。

【請求項8】

R² th,

(1)下記A、群置換基から選択される同一または異なる1~3個の置換基を有していて もよい環式基であって該環式基部分が、

でロリシニル基、ピペリジル基、ピペラシニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基 、ピリシル基、ピリミジニル基、インドリニル基、イソインドリニル基、ピロロピリジル 基、シヒドロピロロピリシル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基からなる群から選択される基であるか:または

(2)下記B、群置換基から選択される同一又は異なる1~2個の置換基で置換されたア 20 ミノ基である、請求項1記載の医薬組成物。

A' 群置換基:

ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、オキソ基、カルパモイル基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルカノイル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシ置換 低級アルキル基、モノもしくはジ置換アミノ基、モノもしくはジ置換カルパモイル基、

低級シクロアルキルーCO-、

置換もしくは非置換フェニル基、

置換もしくは非置換フェニルー低級アルキル基、

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基、

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-〇-、および

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-C〇-。

B' 群置換基:

低級アルキル基、低級シクロアルキル基、低級アルコキシ置換低級アルキル基、ピリミジニル基、チアソリル基およびチアジアソリル基。

【請求項9】

R² が式

【化2】



40

30

10

で表される(1)置換されていてもよい単環、二環もしくは三環式含窒素複素環基又は(2)置換されていてもよいアミノ基である、請求項1~8のいずれが1項記載の医業組成 物。

【請求項10】

Aが-CH, -である、請求項1~8のいずれか1項記載の医薬組成物。

【舖求項11】

【請求項12】

A が - C H_2 - であり、 R^1 が 水素原子であり、 R^2 が 置換されていてもよい環式基であ 50

る、請求項1~8のいずれが1項記載の医薬組成物。

【請求項13】

A が - C H_2 - σ あり、 R^1 が水素原子であり、 R^2 が置換されたアミノ基である、請求項1~8のいずれが1項記載の医薬組成物。

【請求項14】

以下よりなる群から選択される化合物またはその薬理的に許容しする塩を有効成分としてなる医薬組成物:

- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (ジメチルアミノカルポニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 (トランス 4 (モルホリノカルポニル)シクロヘキシルア 10 ミノ)アセチルピロリプン:
- (8) 2 シアノ- 1 [トランス-4-(5-ピリミジニルアミノカルポニル)シクロヘキシルアミノ] アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ- 1 [トランス-4-(N-エチル-N-メトキシエチルアミノカルボニル)シクロヘキシルアミノ]アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ- 1 [トランス-4-(N-エチル-N-イソプロピルアミノカルボニル)シクロヘキシルアミノ]アセチルピロリデン:
- (8) 2 シアノ-1 [トランス-4 (N-メチル-N-プチルアミノカルポニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリデン:
- (8) 2 シアノ- 1 [トランス- 4 [(8) 2 メトキシメチルピロリプン 20 1 イルカルボニル] シクロヘキシルアミノ] アセチルピロリプン: (8) 2 シアノ- 1 [トランス 4 (8 カルパモイルピペリプノカルボニル) シクロヘキシルアミノ] アセチルピロリプン:
- (8) 2 シアノー 1 [トランス 4 (4 アセチルピペラジン 1 イルカルボニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (2 イソインドリニルカルボニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 〔トランス 4 〔4 〔8 ピリプルカルボニル〕ピペラプン 1 イルカルボニル〕シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリプン:
- (8) 2 シアノー 1 (トランス 4 (4 (8 テノイル) ピペラジン 1 イ 30 ルカルボニル) シクロヘキシルアミノ > アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ-1 {トランス-4 [4 (4 クロロフェニル) ピペラジンー 1 - イルカルボニル] シクロヘキシルアミノ} アセチルピロリジン: (8) - 2 - シアノ - 1 - [トランス-4 - (シス - 2, 6 - ジメチルモルホリノカルボニル) シクロヘキシ ルアミノ] アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ- 1 [トランス 4 (5 ニトロー 2 イソインドリニルカルボニル) シクロヘキシルアミノン アセチルピロリデン:
- (8) 2 シアノー 1 [トランス 4 (ピペリプノカルボニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (4 カルパモイルピペリジノカルボニル) 40 シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノー 1 [トランス 4 (1 ピロリジニルカルボニル)シクロヘキシルアミノ]アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (4 シクロプロピルカルボニルピペラジン 1 イルカルボニル)シクロヘキシルアミノ]アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノー1 [トランス 4 (4 プロピオニルピペラジン 1 イルカルボニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ-1 (トランス-4 (1 インドリニルカルボニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリデン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (2、8 デヒドロ 1 H ピロロ[8、4 50

- 6] ピリデン- 2 - イルカルポニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリデン:

(8) - 2 - シアノー 1 - [トランス - 4 - [4 - (2 - ピリミジニルオキシ) ピペリジノカルボニル] シクロヘキシルアミノ] アセチルピロリジン:

- (8) 2 シアノ 1 (トランス 4 (4 (5 プロモー 2 ピリミジニルオキシ) ピペリジノカルホニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (シス 8、5 ジメチル 4 ペンジルピペラジン 1 イルカルボニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (4 シクロヘキシルカルボニルアミノピペリジノカルボニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 {トランス 4 〔4 〔N フェニルカルバモイル)ピペラ 10 ジン - 1 - イルカルホニル〕シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 〔トランス 4 〔4 エトキシカルボニルピペラジン 1 イルカルボニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 (トランス 4 (4 (2 チエニル) ピペリプノカルボニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリプン:
- (8) 2 シアノー1 [トランス 4 (1.1 ジオキソパーヒドロー1.4 チアジン 4 イルカルボニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (R) 4 シアノ 3 〔トランス 4 (ジメチルアミノカルボニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルチアゲリジン:
- (R) 4 シアノ 8 (トランス 4 (2 イソインドリニルカルボニル)シクロ 20 ヘキシルアミノ)アセチルチアゲリジン:
- (R) 4 シアノ 3 [トランス 4 (モルホリノカルポニル)シクロヘキシルアミノ]アセチルチアゲリデン: および
- (R) 4 シアノ 3 (トランス 4 (ピロリジニルカルボニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルチアゲリジン。

【請求項15】

ジペプチジルペプチダーセIVを阻害するために使用されるものである、請求項1~14のいずれが1項記載の医業組成物。

【請求項16】

ジペプチジルペプチダーセIV活性の阻害により病態の改善が見込まれる疾患の予防剤又は治療剤である、請求項1~14のいずれが1項記載の医薬組成物。

【請求項17】

糖尿病の予防剤又は治療剤である、請求項1~14のいずれが1項記載の医薬組成物。

【請求項18】

2型糖尿病の予防剤又は治療剤である、請求項1~14のいずれが1項記載の医薬組成物

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、医薬組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】

ジペプチシルペプチダーセIV(DPPIV)は、ポリペプチド鎖のN末端からXのの一 PPO又はXのの-AIの(Xののはいかなるアミノ酸であってもよい)のジペプチドを 特異的に加水分解するセリンプロテアーセの1種である。

[0003]

DPPIV(CD26とも称される)の生体内での役割、疾患との関係について、種々の報告がある。

(HOIStち、Diabetes、第47巻、第1663-1670頁、1998年: Augustynsち、Current Medicinal Chemistry、第

6巻、第311-327頁、1999年:

Meesters、Immunol. Today、第20巻、第367-375頁、1999年:

Fleichers、Immunol. Today、第15巻、第180-184頁、 1994年)

GLP-1 (グルカゴン様ペプチド1) は、主にグルコース依存的にインスリン分泌を増幅する働きを有するペプチドホルモンであり、主として小腸下部から食後に分泌され 臓で作用する。また、GLP-1 が摂食抑制作用を有することを示唆する報告もある。 DPPIVは、このGLP-1 を加水分解し、不活性化するとともに、GLP-1 のアンタゴニストとして作用するペプチドを生じさせる。

 ${\sf DPPIVの酵素活性を阻害する物質は、その阻害作用を介して内在性GLP-1の作用を高めることにより、経口グルコース負荷に対するインスリン分泌 応答を高め、損なわれた耐糖能(imPaired 9lucose tolerance)を改善する。$

[0004]

このため、DPPIV阻害薬は、糖尿病(特に2型糖尿病)等の予防・治療に有用であると考えられている。また、損なわれた耐糖能によって誘発もしくは増惡されるその他の疾患 [過血糖(例えば、食後の過血糖)、高インスリン血症、糖尿病合併症(例えば、腎障害、神経障害)、脂質代謝異常、肥満等〕の予防・治療における効果が期待されている。 さらに、GLP-1の摂食抑制作用を増強することにより改善が見込まれる疾患(過食、肥満等)の予防・治療における効果も期待される。

[0005]

また、T細胞表面などに存在するDPPIV(CD26)は、免疫系細胞においてはT細胞の活性化にともなって発現が誘導され、T細胞の活性化と増殖に重要な役割をはたしている。このDPPIV(CD26)を抗体や阻害物質によってプロックするとT細胞の活性化が抑制されることが知られている。また、コラーゲン代謝異常や免疫異常疾患において本酵素と病態との関連性に興味がもたれている。たとえば、リウマチ患者においては末梢血T細胞のDPPIV(CD26)陽性率が上昇しており、腎炎患者尿中には高いDPPIV活性が検出されている。さらに、DPPIV(CD26)は、HIVのリンパ細胞への進入にも重要な役割を担うと考えられている。

[0006]

このため、DPPIV(CD26)を阻害する物質は、自己免疫疾患(例えば、関節炎、 慢性関節リウマチ)、骨粗 症、後天性免疫不全症候群(AIDS)、移植臓器・組織の 拒絶反応などに対しても予防または治療効果が期待されている。

[0007]

一方、DPPIV阻害作用を有する化合物として、国際公開特許WO98/19998及びWO00/34241には、DPPIV阻害作用を有する2-シアノピロリデン誘導体が記載されている。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、優れたDPPIV阻害作用を有する新規脂肪族含窒素五員環化合物を有効成分 40 としてなる医薬組成物を提供するものである。

[0009]

【課題を解決するための手段】

課題を解決するために本発明者等は、鋭意研究の結果、DPPIV阻害作用を有する新規な脂肪族含窒素五員環化合物を見出し、これを有効成分としてなる医薬組成物を創製して本発明を完成した。

[0010]

すなわち、本発明は、一般式[[]

[0011]

[It 3]

10

20

30

30

40

$$R^2$$
-X-NH-CH₂-CO-NA [I]

[0012]

(式中、Aは一CH2 - 又は-S-を表し、

 R^{-1} は水素原子、低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基又は低級アルコキシ低級ア 10 ルキル基を表し、

X は - N (R³) - 、 - O - 、又は - C O - を表し、

R⁸は水素原子又は低級アルキル基を表し、

R² は(1)置換されていてもよい環式基であって該環式基部分が(i) 単環、二環もしくは三環式炭化水素基又は(i i) 単環、二環もしくは三環式複素環基である基、又は(2)置換されていてもよいアミノ基を表す。)

で示される脂肪族含窒素五員環化合物又はその業理的に許容しする塩を有効成分としてなる医薬組成物に関する。

[0013]

特に、下記部分構造

[0014]

【化4】

[0015]

を有し、かつ、Xが一CO-である化合物、すなわち、一般式〔Ⅰ'〕

[0016]

【化5】

$$R^2$$
-COIIIII R^1
 NH -CH₂-CO-N A [I']

[0017]

(式中、A、R¹ およびR² は、前記と同一の意味を有する。)

で示される脂肪族含窒素五員環化合物又はその薬理的に許容しする塩を有効成分としてなる医薬組成物に関する。

[0018]

本発明の有効成分である化合物 [1] には、不斉炭素に基づく光学異性体が存在しするが、本発明の有効成分である化合物はこれらの光学異性体のいずれをも含み、また、その混合物をも含むものである。また、環式基の基準平面に対する置換基の相対位置に基づく異性体(シス体又はトランス体)が存在するが、本発明の有効成分である化合物はこれらの異性体のいずれをも含み、またそれらの混合物も含む。

[0019]

本発明において、低級アルキル基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルホニル基、低 50

級アルコキシ基、低級アルキルアミノ基としては、炭素数1~6の直鎖状または分岐鎖状のものが挙げられ、とりわけ炭素数1~4のものが挙げられる。また、低級アルカノイル基、低級アルカノイルアミノ基としては、炭素数2~7、とりわけ炭素数2~5の直鎖状または分岐鎖状のものが挙げられる。低級シクロアルキル基、低級シクロアルケニル基としては、炭素数3~8、とりわけ炭素数3~6のものが挙げられる。低級アルキレン基としては、炭素数1~6、とりわけ炭素数1~4の直鎖状または分岐鎖状のものが挙げられる。低級アルケニル基、低級アルケニレン基としては、炭素数2~7、とりわけ炭素数2~5のものが挙げられる。さらに、ハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素又はヨウ素が挙げられる。

[0020]

10

【発明の実施の形態】

本発明の有効成分である化合物 [I] において、R³ で表される水素原子又は低級アルキル基の具体例としては、例えば水素原子およびメチル基などがあげられる。このうち水素原子がより好ましい。

[0021]

本発明の有効成分である化合物 [I] において、R¹ で表される「水素原子、低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基又は低級アルコキシ低級アルキル基」の具体例としては、例えば、水素原子、メチル基、ヒドロキシメチル基およびメトキシメチル基などが挙げられる。このうち、水素原子が好ましい。

[0022]

20

30

本発明の有効成分である化合物 [I] において、 R^2 で表される「置換されていてもよい環式基」の環式基部分としては、

- (i) 単環、二環もしくは三環式炭化水素基及び
- (i i) 単環、二環もしくは三環式複素環基が挙げられる。
- [0023]

かかる単環、二環もしくは三環式炭化水素基としては、一部又は全部が飽和していてもよい、炭素数3~15のものが挙げられる。

[1 1 2 4]

単環式炭化水素基としては、炭素数3~7のものが挙げられ、具体的には、フェニル基、 シクロヘキシル基、シクロペンチル基、シクロプチル基、シクロプロピル基、などが挙げ られる。

[0025]

二環式炭化水素基としては、炭素数 9 ~ 1 1 のものが挙げられ、具体的には、インダニル基、インデニル基、ナフチル基、テトラヒドロナフチル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基などが挙げられる。

[0026]

三環式炭化水素基としては、炭素数12~15のものが好ましく、具体的には、フルオレニル基、アントリル基、フェナントリル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基などが挙げられる。

[0027]

40

50

単環、二環もしくは三環式複素環基としては、例えば、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子 がら選ばれる1~4個の異項原子を含み、その一部又は全部が飽和していてもよい、単環、二環もしくは三環式の複素環基が挙げられる。

[0028]

単環式複素環基としては、窒素原子、酸素原子及び破黄原子がら選ばれる1~4個の異項原子を含む複素環基であって、飽和又は不飽和の5~7員環からなる複素環基が挙げられ、具体的には、ピロリジニル基、イミダグリジニル基、ピラグリジニル基、オキソラニル基、チオラニル基、ピロリニル基、イミダグリニル基、ピラグリニル基、ピロリル基、イミダグリル基、アンプリル基、オキサグリル基、イソオキサグリル基、オキサジアグリル基、チエニル基、チアグリル基、イソチア

20

30

40

50

ソリル基、チアジアソリル基、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、ピリシル基、ピリミシニル基、ピラシニル基、ピリケジニル基、ピラニル基、テトラヒドロピリシル基、ジヒドロピリケジニル基、パーヒドロアセピニル基、パーヒドロチアセピニル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基などが挙げられる。

[0029]

[0030]

三環式複素環基としては、窒素原子、酸素原子及び破黄原子から選ばれる1~4個の異項原子を含む複素環基であって、飽和又は不飽和の5~7員環が3個縮合してなる複素環基が挙げられ、具体的には、ペンゲオキソラノピリミジニル基、βーカルボリニル基、カルパゲリル基、フェノチアジニル基、フェノキサジニル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基などが挙げられる。

[0031]

これら環式基(単環、二環もしくは三環式炭化水素基または単環、二環もしくは三環式複素環基)のうち、

「(i) 炭素数 3 ~ 7 の 単環式 炭化水素基、

(i i) 炭素数 9 ~ 1 1 の二環式炭化水素基、

(iii) 窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる 1 ~ 4 個の異項原子を含む単環式複素環基、または

((∨)窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる1~3個の異項原子を含み、5~7員環が2個縮合してなる二環式複素環基」

が好ましく、かかる基の具体例としては、

学けられる。 【0032】

このうち、より好ましい具体例としては、

「フェニル基、シクロヘキシル基、ピロリプニル基、テトラゲリル基、

フリル基、チエニル基、チアゲリル基、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリダジニル基、パーヒドロアセピニル基、インドリニル基、イソインドリニル基、ペンゲチエニル基、チエノピリジル基、ピロロピリジル基、ジヒドロピロロピリジル基、キノリル基、イソキノリル基、キノキサリニル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基など」が挙げられ、さらに好ましい具体例としては、

「ピロリジニル基、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、インドリニル基、イソインドリニル基、ピロロピリジル基、ジヒドロピロロピリジル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基など」が挙げられる。

[0033]

また、このうち、とりわけ好ましい具体例としては、

「1 - ピロリジニル基、1 - ピペリジル基、1 - ピペラジニル基、4 - モルホリニル基、4 - チオモルホリニル基、2 - ピリジル基、2 - ピリミジニル基、2 - イソインドリニル基、1 - インドリニル基および2、3 - ジヒドロ-1 H - ピロロ[3、4 - b] ピリジン-2 - イル基等」が挙げられる。

[0034]

R² で表される「置換されていてもよい環式基(単環、二環もしくは三環式炭化水素基または単環、二環もしくは三環式複素環基)」は、非置換のものであってもよいが、同一又は異なる1~3個の置換基を有していてもよい。

該環式基における置換基は、特に限定されないが、具体的には、例えば下記「A群置換基」がら選択される置換基が挙げられ、そのうち、「A´群置換基」がより好ましい。

[0035]

本発明の有効成分である化合物 [I] において、 R ² で表される「置換されていてもよいアミノ基」は、非置換のものであってもよいが、同一又は異なる 1 ~ 2 個の置換基を有するアミノ基(モノもしくは沙置換アミノ基)であってもよい。該アミノ基における置換基は、特に限定されないが、具体的には、例えば下記「B群置換基」がら選択される置換基が挙げられ、そのうち「B、群置換基」がより好ましい。

[0036]

 R^2 で表される「置換されていてもよいアミノ基」としては、置換されたアミノ基(モノ 80もしくはジ置換アミノ基)が好ましく、より具体的には、

「低級アルキル基(メチル基、エチル基、イソプロピル基、プチル基など)、低級シクロアルキル基、低級アルコキシ置換低級アルキル基、ピリミジニル基、チアゾリル基およびチアジアソリル基からなる群から選択される同一又は異なる 1 ~ 2 個の置換基で置換されたアミノ基」が好ましい。このうち、

「(i)低級アルキル基(メチル基、エチル基、イソプロピル基、プチル基など)、低級シクロアルキル基および低級アルコキシ置換低級アルキル基から選択される同一又は異なる置換基でジ置換されたアミノ基:または

(ii) ピリミジニル基、チアゾリル基およびチアジアゾリル基から選択される置換基でモノ置換されたアミノ基」がより好ましく、

「低級アルキル基(メチル基、エチル基、イソプロビル基、プチル基など)、低級シクロアルキル基および低級アルコキシ置換低級アルキル基から選択される同一又は異なる置換基でジ置換されたアミノ基」がとりわけ好ましい。

[0037]

----A群置換基:------

A 群置換基としては、以下のものが挙げられる:

低級アルコキシカルポニル基:低級アルコキシ置換低級アルカノイル基:

20

10

```
低級アルコキシカルポニル置換低級アルコキシ基:
低級アルコキシカルポニル置換低級アルコキシカルポニル基:
低級アルキルチオ基:
低級アルキルスルホニル基:
シ 低級 アルキルアミノ 置換 低級 アルコキシ基:
シ 低級 アルキルアミノカルポニルオキシ基:
アミノ基、カルバモイル基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、カルボキシ基、低級アルコキ
シ基、 およひ モノもしくは シ゚ 置 換 ア ミ ノ 基 か ら 選 択 さ れ る 基 で 置 換 さ れ 友 低 級 ア ル キ ル 基
〔置換フミノ基部分における置換基はいずれも特に限定されないが、具体的には例えば後
記し群の置換基があげられる。〕;
                                                10
モノもしくはジ置換アミノ基およびモノもしくはジ置換カルパモイル基
〔置換アミノ基又は置換カルパモイル基における置換基はいずれも特に限定されないが、
具体的には例えば後記C群の置換基があげられる。〕:
置換もしくは非置換低級シクロアルキル基、
置換もしくは非置換低級シクロアルキル-CO-、
置換もしくは非置換低級シクロアルキルー低級アルキル基、
置換もしくは非置換フェニル基、
置換もしくは非置換フェニルー〇一、
置換もしくは非置換フェニルーCO-、
置換もしくは非置換フェニル-低級アルキル基、
                                                20
置換もしくは非置換フェニル-〇-低級アルキル基、
置換もしくは非置換フェニルスルホニル基、
置換もしくは非置換フェニル低級アルコキシ基、
置換もしくは非置換フェニル低級アルコキシカルポニル基、
置換もしくは非置換低級シクロアルケニル基(シクロプテニル基等)、
置換もしくは非置換二環式複素環基、
置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基、
置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-0-、
置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-C〇-、
置 換 も し く は 非 置 換 単 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 - C O - 低 級 ア ル キ ル 基 お よ ぴ
                                                30
置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-低級アルキル基
〔 置 換 低 級 シ ク ロ ア ル キ ル 基 部 分 、 置 換 フ ェ ニ ル 基 部 分 、 置 換 低 級 シ ク ロ ア ル ケ ニ ル 基 部
分、 置換 二環 式複素 環基 部 分、 又は 置換 単環式 5 ~ 6 員 複素 環基 部 分 に あ け る 置換基 は、
いずれも特に限定されないが、具体的には例えば、ハロゲン原子(CI、F、BF等)、
シアノ基、ニトロ基、オキソ基、および後記C群置換基の置換基などがあげられる。
ま 左 单 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 部 分 と し て は 、 窒 素 原 子 、 酸 素 原 子 及 ひ 硫 黄 原 子 か ら 選 ば れ
る 1 ~ 2 個の異項原子を含む単環式 5 ~ 6 員複素環基が挙げられ、具体的には、ピペリジ
ル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、ピリシル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、
ピリダジニル基、ピロリジニル基、イミダソリジニル基、ピラソリジニル基、ピロリル基
、イミダグリル基、ヒラグリル基、チアグリル基、チアジアグリル基およびチエニル基等
                                                40
が挙げられる。
また、二環式複素環基部分としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる1~
3個の異項原子を含み5~6員環が2個縮合してなる二環式複素環基が挙げられ、具体的
にはイソインドリニル基、インドリニル基などが挙げられる。〕。
[0038]
ーー-A. 群置換基(とりわけ好ましいA群置換基):--------------
より好ましいA群置換基として、以下のものが挙げられる:
ハロゲン原子(CI等):シアノ基:ニトロ基:オキソ基:カルバモイル基:低級アルキ
ル基:低級アルコキシ基:低級アルカノイル基:低級アルコキシカルポニル基:
```

低級アルコキシ置換低級アルキル基、

モノもしくはジ置換アミノ基(低級シクロアルキルカルボニル置換アミノ基など)、モノもしくはジ置換カルパモイル基(フェニル置換カルパモイル基など)、低級シクロアルキルーCO-、

置換もしくは非置換フェニル基(フェニル基、ハロフェニル基など)、

置換もしくは非置換フェニルー低級アルキル基(フェニル低級アルキル基、ハロフェニル 低級アルキル基など)、

置換もしくは非置換単環式 5~6 員複素環基(チエニル基など)、

置換もしくは非置換単環式 5 ~ 6 負複素環基 - O - (ピリミジニルオキシ基、ハロピリミジニルオキシ基など)、

置換もしくは非置換単環式 5 ~ 6 員複素環基 - C O - (ピリプルカルボニル基、チエニル 1 カルボニル基など)

(上記において各単環式5~6員複素環基部分として、窒素原子、酸素原子及び破黄原子 から選ばれる1~2個の異項原子を含む単環式5~6員複素環基が挙げられ、具体的には 、ビリジル基、ビリミジニル基、チエニル基等が挙げられる。)。

[0039]

B 群置換基として、以下のものが挙げられる:

低級アルキル基: 低級アルコキシ置換低級アルキル基: 低級アルコキシカルポニル置換低級アルキル基:

とドロキシ低級アルキル基:カルポキシ低級アルキル基:

置換もしくは非置換低級シクロアルキル基、

置換もしくは非置換低級シクロアルキルー低級アルキル基、

置換もしくは非置換フェニル基、

置換もしくは非置換フェニルー低級アルキル基、

置換もしくは非置換二環式炭化水素基、

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基、

置 換 も し く は 非 置 換 単 環 式 5 ~ 6 員 複 素 環 基 - 低 級 ア ル キ ル 基 、 お よ ひ

置換もしくは非置換二環式複素環基-低級アルキル基

〔置換低級シクロアルキル基部分、置換フェニル基部分、置換二環式炭化水素基部分、置換単環式 5 ~ 6 員複素環基部分、又は置換二環式複素環基部分における置換基は、いずれも特に限定されないが、具体的には例えば後記C群置換基の置換基があげられる。

二環式炭化水素基部分としては、炭素数 9 ~ 1 1 の二環式炭化水素基が挙げられ、具体的には例えばインダニル基等が挙げられる。

また、単環式 5 ~ 6 目複素環基部分としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる 1 ~ 2 個の異項原子を含む単環式 5 ~ 6 目複素環基が挙げられ、具体的には、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリリンニル基、ピロリンニル基、イミダゾリンニル基、ピロリル基、チアソリル基、チアソアソリル基およびチエニル基等が挙げられる。

また、二環式複素環基部分としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる1~3個の異項原子を含み飽和又は不飽和の5~6員環が2個縮合してなる複素環基が挙げられ、具体的には例えばペングジオキソラニル基等が挙げられる。〕。

[0040]

----B 群置換基(より好ましいB 群置換基): -----より好ましいB 群置換基として、以下のものが挙げられる:

低級アルキル基(メチル基、エチル基、イソプロピル基、プチル基など)、低級シクロアルキル基、低級アルコキシ置換低級アルキル基、ピリミジニル基、チアゲリル基およびチアジアゲリル基。

とりわけ好ましいB群置検基として、以下のものが挙げられる:

50

40

低級アルキル基(メチル基、エチル基、イソプロピル基、プチル基など)、低級シクロア ルキル基、低級アルコキシ置換低級アルキル基:および

R² オモノ置換アミノ基である場合において、

ピリミジニル基、チアソリル基およびチアジアソリル基。

[0041]

C群置換基として、以下のものが挙げられる:

低級アルキル基: とドロキシ低級アルキル基: 低級アルカノイル基: 低級シクロアルキルカルボニル基: 低級アルコキシ基: 低級アルコキシカルボニル基: 低級アルキルスルホニル基: が低級アルキル置換カルパモイル基: が低級アルキルアミノ 置換低級アルカノイル基: および

置換もしくは非置換フェニル基、

置換もしくは非置換フェニルー〇一、

置換もしくは非置換フェニルーCOー、

置換もしくは非置換フェニル低級アルカノイル基、

置換もしくは非置換フェニル低級アルキル基、

置換もしくは非置換フェニル低級アルコキシ基、

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基、

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-〇-(ピリプルオキシ基等)、

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基-CO-(ピリプルカルボニル基等)

および

置換もしくは非置換単環式5~6員複素環基置換アミノ基(ピリプルアミノ基等)

「置換フェニル基部分、又は置換単環式 5 ~ 6 員複素環基部分における置換基はいずれも特に限定されないが、具体的には例えば、ハロゲン原子(CⅠ、F、BF等)、シアノ基、ニトロ基、オキソ基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルカノイル基、および低級アルコキシカルホニル基などが挙げられる。

また単環式 5 ~ 6 員複素環基部分としては、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる 1 ~ 2 個の異項原子を含む単環式 5 ~ 6 員複素環基が挙げられ、具体的には、ピペリプル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリゲジニル基、ピロリジニル基、イミダゾリジニル基、ピラゾリル基、ピロリル基、イミダゾリル基、ピラゾリル基、チアジアゾリル基およびチエニル基等が挙げられる。〕。

[0042]

本発明の有効成分である化合物 [I] において、X が - N (R 3) - 又は - O - であると \pm のR 2 としては、 置換されていてもよい環式基であるものが好過な例として挙げられる

[0043]

また、本発明の有効成分である化合物 [I] において、X が一CO-であるときの R ² と 40しては、式

[0044]

【化6】



[0045]

で表される(1) 置換されていてもよい単環、二環もしくは三環式含窒素複素環基又は(2) 置換されていてもよいアミノ基が好適な例として挙げられる。

[0046]

50

20

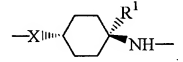
30

50

また、本発明の有効成分である化合物 [I] において、 [I] の構造中のシクロヘキシル環を基準平面とする2種類のシスートランス異性体のうち、トランス型の異性体化合物は、より高いDPPIV阻害活性を得られる点でより好ましい。すなわち、本発明の目的化合物 [I] において、下記部分構造

[0047]

【化7】



[0048]

を有する化合物又はその薬理的に許容しする塩が好ましい。

特に基Xが-C0-である化合物においてかかるトランス体の優位性が顕著である。

[0049]

本発明の有効成分である化合物の一つの化合物群として、化合物 [I] のうち、R² が、(1) A群置換基から選択される同一又は異なる1~3個の置換基を有していてもよい環式基であって該環式基部分が(i) 単環、二環もしくは三環式複素環基である基、又は

(2) B 群置換基 が ら 選択される同一又は異なる 1 ~ 2 個の 置換基を有するアミノ基である化合物が挙げられる(化合物群 1)。

[0050]

また別の化合物群として、化合物[Ⅰ]または前記化合物群1のうち、R²が、

(1) 置換されていてもよい環式基であって該環式基部分が以下の(i) ~(i ∨)から 選択される基

(i) 炭素数3~7の単環式炭化水素基、

(i i) 炭素数 9 ~ 1 1 の 二環 式 炭 化 水 素 基 、

(iii) 窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる 1 ~ 2 個の異項原子を含む単環式複素環基、および

(iV)窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選ばれる1~3個の異項原子を含み5~7 員環が2個縮合してなる二環式複素環基:または

(2)置換されたアミノ基:

である化合物が挙げられる(化合物群2)。

[0051]

また、前記化合物群2のうち、R²が、

(1) 置換されていてもよい環式基であって、該環式基部分が、フェニル基、シクロヘキ シル基、シクロペンチル基、シクロプチル基、シクロプロピル基、インダニル基、インデ ニル基、ナフチル基、テトラヒドロナフチル基、ピロリジニル基、イミダゾリジニル基、 ピラソリジニル基、オキソラニル基、チオラニル基、ピロリニル基、イミダソリニル基、 ビラゾリニル基、ピロリル基、イミダゾリル基、ピラゾリル基、トリアゾリル基、テトラ ソリル其、フリル基、オキサソリル基、イソオキサソリル基、オキサジアソリル基、チエ ニル基、チアゾリル基、イソチアゾリル基、チアジアゾリル基、ピペリジル基、ピペラジ ニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、ピリプル基、ピリミプニル基、ピラプニ ル基、ピリダシニル基、ピラニル基、テトラヒドロピリシル基、ジヒドロピリダシニル基 、パーヒドロアセピニル基、パーヒドロチアセピニル基、インドリニル基、イソインドリ ニル基、インドリル基、インダゲリル基、イソインドリル基、ペンズイミダゲリル基、ペ ンゲチアゲリル基、ペンゲキサゲリル基、ペンゲジオキソラニル基、ペンゲチエニル基、 ベンソフリル基、チエノビリジル基、チアソロビリジル基、ピロロビリジル基、プヒドロ ピロロピリジル基、キノリル基、イソキノリル基、キノキサリニル基、キナソリニル基、 フタラジニル基、シンノリニル基、クロマニル基、イソクロマニル基、ナフチリジニル基 、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基から選択される基であるか:または (2) 置換されたアミノ基である化合物が挙げられる(化合物群3)。

[0052]

また、化合物群3において、より好ましい化合物群として、R2が、

(1) 置換されていてもよい環式基であって、該環式基部分が、フェニル基、シクロヘキ シル基、ピロリシニル基、テトラソリル基、フリル基、チエニル基、チアソリル基、ピペ リジル基、ピペラシニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、ピリジル基、ピリミ ジニル基、ピラジニル基、ピリダジニル基、パーヒドロアセピニル基、インドリニル基、 イソインドリニル基、ペンツチエニル基、チエノビリジル基、ピロロビリジル基、ジヒド ロピロロピリジル基、キノリル基、イソキノリル基、キノキサリニル基、およびこれらの 一部又は全部が飽和している環式基からなる群から選択される基であるか:または

(2) 置換されたアミノ基である化合物が挙げられる(化合物群4)。

[0053]

また、化合物群4において、さらに好ましい化合物群として、R2が、

(1) 置換されていてもよい環式基であって、該環式基部分が、ピロリジニル基、ピペリ ジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、ピリジル基、ピリミジ ニル基、インドリニル基、イソインドリニル基、ピロロピリデル基、デヒドロピロロピリ ジル基、およびこれらの一部又は全部が飽和している環式基からなる群から選択される基 であるか;または

(2) 置換されたアミノ基である化合物が挙げられる(化合物群5)。

[0054]

20

10

また、化合物[Ⅰ]のうち、別のより好ましい化合物群として、RPかん

(1) A′ 群置換基から選択される同一または異なる1~3個の置換基を有していてもよ い環式基であって該環式基部分が、ピロリジニル基、ピペリジル基、ピペラジニル基、モ ルホリニル基、チオモルホリニル基、ピリジル基、ピリミジニル基、インドリニル基、イ ソインドリニル基、ピロロピリシル基、シヒドロピロロピリシル基、およびこれらの一部 又は全部が飽和している環式基からなる群から選択される基であるが:または

(2) B、 群置換基から選択される同一又は異なる1~2個の置換基で置換されたアミノ 基である化合物が挙げられる(化合物群6)。

[0055]

また、化合物[1]あるいは前記各化合物群1、2、3、4、5又は6のうち、Xが一N (R³) - 又は - O - であるときのR² が置換されていてもよい環式基である化合物群が 学げられる(化合物群7)。

[0056]

また、化合物〔Ⅰ〕あるいは前記各化合物群1、2、3、4、5又は6のうち、Xが一C O-であるときのR² が式

[0057]

【化8】



40

で表される(1)置換されていてもよい単環、二環もしくは三環式含窒素複素環基又は(2) 置換されていてもよいアミノ基である化合物群が学げられる(化合物群8)。

[0059]

また、化合物 [1] あるいは前記各化合物群1、2、3、4、5、6、7又は8のうち、 より好ましい化合物群として、

X が - C O - 又は - O - であり、 A が - C H 2 - である化合物群;

X が - C O - 又 は - O - で あり、 A が - C H $_2$ - で あり、 R 1 が 水 素 原 + 2 で あ 3 化 4 か 4

X が一C O ー で あり、 A が - C H $_2$ ー で あり、 R 1 が 水 索原子 で あり、 R 2 が 置換されて いてもよい 環式基である 化合物 群:

XガーC〇-又は一〇-であり、AガーS-である化合物群:

XガーCO-又は-O-であり、Aか-S-であり、R¹ が水素原子である化合物群:

XガーCOーであり、AガーSーであり、R¹ が水素原子である化合物群:

X が一C O ー で あり、 A が ー S ー で あり、 R 1 が 水 素 原 子 で あり、 R 2 が 置 換 さ れ て い て も よ い 環 式 基 で あ る 化 合 物 群 :

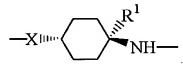
[0060]

さらにまた、前記の各化合物群において、より好ましい化合物群として、

下記部分構造

[0061]

[化9]



20

[0062]

を有する化合物群が挙げられる。

[0063]

また、化合物 [I] のうち、好ましい具体的な化合物として、以下のような化合物が挙げられる:

(8) - 2 - シアノ - 1 - [トランス - 4 - (5 - ニトロ - 2 - ピリプルアミノ) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:

(8) - 2 - シアノ - 1 - (トランス - 4 - (5 - シアノ - 2 - ピリジルオキシ)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:

(S) -2-シアノ-1-[トランス-4-(ジメチルアミノカルボニル)シクロヘキシ 30 ルアミノ) アセチルピロリジン:

(8) - 2 - シアノ - 1 - [トランス - 4 - (モルホリノカルホニル)シクロヘキシルアミノ]アセチルピロリデン:

(8) - 2 - シアノ - 1 - [トランス - 4 - (5 - プロモ - 2 - ピリミジニルオキシ)シクロヘキシルアミノ] アセチルピロリジン:

(8) - 2 - シアノー 1 - 〔トランス - 4 - (5 - ピリミジニルアミノカルボニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリジン:

(8) - 2 - シアノ- 1 - [トランス - 4 - (N-エチル-N-メトキシエチルアミノカルボニル)シクロヘキシルアミノ」アセチルピロリプン:

(8) - 2 - シアノ - 1 - [トランス - 4 - (N - エチル - N - イソプロピルアミノカル 40 ボニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:

(8) - 2 - シアノ - 1 - [トランス - 4 - (N - メチル - N - プチルアミノカルホニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:

(8) - 2 - シアノ-1 - [トランス-4 - [(8) - 2 - メトキシメチルピロリプン-1 - イルカルボニル] シクロヘキシルアミノ] アセチルピロリプン: (8) - 2 - シアノ-1 - [トランス-4 - (3 - カルパモイルピペリプノカルボニル) シクロヘキシルアミノ] アセチルピロリプン:

(8) - 2 - シアノ-1 - [トランス-4 - (3 - ニトロー 2 - ピリプルアミノ) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリプン:

(8) -2-シアノ-1-(トランス-4-(4-アセチルピペラジン-1-イルカルボ 50

- こル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリプン:
- (8) -2-シアノ-1- (トランス-4-(2-イソインドリニルカルボニル)シクロ ヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 〔トランス 4 〔4 〔8 ピリジルカルポニル〕ピペラジン-1 イルカルボニル〕シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 {トランス 4 (4 (8 テノイル) ピペラジン 1 イルカルボニル) シクロヘキシルアミノ アセチルピロリジン:
- (8) -2-シアノ-1- (トランス-4- [4-(4-クロロフェニル) ピペラプン-1-イルカルポニル] シクロヘキシルアミノ} アセチルピロリジン:
- (8) -2-シアノ-1- (トランス-4-(シス-2, 6-ジメチルモルホリノカルホ 10 ニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (8) -2-シアノ-1-[トランス-4-(5-ニトロ-2-イソインドリニルカルホニル)シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (ピペリジノカルホニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 (4 カルパモイルピペリデノカルボニル) シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリデン:
- (8) -2-シアノ-1-[トランス-4-(1-ピロリジニルカルボニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) -2 シアノ-1 [トランス-4-(4-シクロプロピルカルボニルピペラジン 20-1-イルカルボニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) -2-シアノ-1- [トランス-4-(4-プロピオニルピペラジン-1-イルカルボニル)シクロヘキシルアミノ] アセチルピロリジン:
- (8) -2-シアノ-1-[トランス-4-(1-インドリニルカルホニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) -2-シアノ-1- [トランス-4-(2、8-ジビドロ-1H-ピロロ[3、4-b] ピリジン-2-イルカルホニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 [トランス 4 [4 (2 ピリミジニルオキシ) ピペリジ ノカルボニル〕シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- $(8) 2 9 \times 7 / 1 \{ F = 7 \times 7 4 (4 (5 7 \cup E 2 C \cup E) = 7 \times 7 + 30$ $(8) - 2 - 9 \times 7 / - 1 - (F = 7 \times 7 + 2 \times 7$
- (8) -2-シアノ-1-[トランス-4-(シス-8、5-ジメチル-4-ペンジルピペラジン-1-イルカルボニル)シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 〔トランス 4 (4 シクロヘキシルカルボニルアミノピペリプノカルボニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリプン:
- (8) 2 シアノー 1 {トランス 4 (4 (N フェニルカルバモイル) ピペラ ジン- 1 - イルカルボニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (8) -2-シアノ-1-[トランス-4-(4-エトキシカルボニルピペラジン-1-イルカルボニル)シクロヘキシルアミノ]アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノ 1 (トランス 4 (4 (2 チエニル) ピペリジノカルボニ 40 ル) シクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン:
- (8) 2 シアノー1 [トランス 4 (1、1 デオキソパーヒドロー1、4 チアデン 4 イルカルボニル)シクロヘキシルアミノJアセチルピロリデン:
- (R) -4-シアノ-3-[トランス-4-(5-ニトロ-2-ピリジルアミノ) シクロ ヘキシルアミノ] アセチルチアゲリジン:
- (R)-4-シアノ-3-[トランス-4-(5-シアノ-2-ピリジルオキシ)シクロ ヘキシルアミノ) アセチルチアゾリジン:
- (R) 4 シアノ 3 〔トランス 4 (ジメチルアミノカルボニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルチアゾリジン:
- (R) -4-シアノ-3-[トランス-4-(2-イソインドリニルカルボニル)シクロ 50

20

30

40

50

ヘキシルアミノ〕 アセチルチアソリジン:

(R)-4-シアノー3-〔トランス-4-(モルホリノカルポニル)シクロヘキシルアミノ) アセチルチア外リテン: および

(R) - 4 - シアノ - 3 - (トランス - 4 - (ピロリプニルカルボニル) シクロヘキシルアミノ) アセチルチアグリプン。

[0064]

本発明の有効成分である化合物 [I] (特に化合物 [I'])又はその業理的に許容しする塩は、DPPIVの酵素活性に対して優れた阻害作用を有する。特に、ヒトDPPIVに対して優れた阻害作用を有する。また、種々のセリンプロテアーゼ(例えば、プラスミン、トロンピン、プロリルエンドペプチダーゼ、トリプシン、ジペプチジルペプチダーゼII など)の中でDPPIV(すなわち、IV型のジペプチジルペプチダーゼ)に対して高り選択性を示す。また、本発明の有効成分である化合物 [I] (特に化合物 [I'])又はその業理的に許容しする塩は、そのDPPIV阻害作用を介して、経口グルコース負荷に対するインスリン分泌応答を改善する。

[0065]

従って、本発明の有効成分である化合物 [I] (特に化合物 [I']) 又はその薬理的に許容しする塩は、DPPIVに関連する疾患(DPPIVにより介在される疾患)、すなわち、DPPIVの酵素活性を阻害することにより病態の改善が見込まれる疾患の予防又は治療薬として有用である。

[0066]

かかる疾患としては、例えば、糖尿病(例えば、1型糖尿病、2型糖尿病等)、過血糖(例えば、食後の過血糖等)、高インスリン血症、糖尿病合併症(例えば、腎障害、神経障害等)、肥満、過食、脂質代謝異常(例えば、高トリグリセリド血症等の高脂血症等)、自己免疫疾患(例えば、関節炎、慢性関節リウマチ等)、骨粗 症、後天性免疫不全症候群(AIDS)、移植臓器・組織の拒絶反応等が挙げられる。本発明の有効成分である化合物 [I] (特に化合物 [I']) 又はその薬理的に許容しする塩は、とりわけ、糖尿病(特に2型糖尿病)の予防又は治療薬として有用である。

[0067]

また本発明の有効成分である化合物は、毒性も低く、医薬化合物として使用する場合、高い安全性を有する。また、薬物動態的にも優れた特性(パイオアペイラピリティー、インピトロの代謝安定性(ヒト肝臓ホモジネート中での安定性)、P450阻害作用、蛋白質との結合性など〕を示す。

[0068]

[0069]

本発明の有効成分である化合物 [I] は、遊離の形でも、薬理的に許容し得る塩の形でも医薬用途に使用することができる。化合物 [I] の薬理的に許容しする塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩、リン酸塩又は臭化水素酸塩の如き無機酸塩、酢酸塩、フマル酸塩、シュウ酸塩、クエン酸塩、メタンスルホン酸塩、ペンゼンスルホン酸塩、トシル酸塩又はマレイン酸塩の如き有機酸塩等が学げられる。また、カルボキシル基等の置換基を有する場合には塩基との塩(例えばナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩又はカルシウム塩の如きアルカリ土類金属塩)が学げられる。

20

30

50

[0070]

本発明の有効成分である化合物 [1] 又はその塩は、その分子内塩や付加物、それらの溶媒和物或には水和物等をいずれも含むものである。

[0071]

本発明の有効成分である化合物 [I] 又はその業理的に許容しする塩は経口的にも非経口的にも投与することができ、錠剤、 粒剤、カプセル剤、散剤、注射剤、吸入剤等の慣用の医薬製剤として用いることができる。例えば、本発明の有効成分である化合物を、一般的な医薬において許容される結合剤、崩壊剤、増量剤、充填剤、滑沢剤などの賦活剤あるいは希釈剤とともに用い、通常の方法により、製剤化して用いることができる。

[0072]

本発明の有効成分である化合物 [I] 又はその薬理的に許容し得る塩の投与量は、投与方法、患者の年令、体重、状態によっても異なるが、通常、1日当り約0.01~800m タ/k & 、 とりわけ約0.1~80m 8 /k & 程度とするのが好ましい。

[0073]

本発明の有効成分である化合物 [I] は、下記〔A法〕~〔B法〕により製造することができるが、これらに限定されるものではない。

[0074]

[A法]

本発明の有効成分である化合物 [I] は、一般式 [I I]

[0075]

【化10】

 Z^1 — CH_2 —CO—A [II]

[0076]

(式中、2)は反応性残基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物と、一般式[[]]]

[0077]

【化11】

$$R^2-X$$
 NH_2 [III]

[0078]

(式中、記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物又はその塩とを反応させ、所望により生成物を業理的に許容しする塩と 40 することにより製造することができる。

[0079]

化合物 [I I I] の塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩等の無機酸又はアルカリ金属塩、 アルカリ土類金属塩等の無機塩基との塩が使用できる。

[0080]

区 ¹ の反応性残基としては、ハロゲン原子、低級アルキルスルホニルオキシ基、アリールスルホニルオキシ基等の慣用の反応性残基を好適に用いることができるが、とりわけハロゲン原子が好ましい。

[0081]

化合物 [I I] と化合物 [I I I] 又はその塩との反応は、脱酸剤(例えば、水素化ナト

20

30

40

リウム、 炭酸ナトリウム などの 無機塩基、トリエチルアミン、 ジイソプロピルエチルアミンなどの 有機塩基等)の存在下又は非存在下、 適当な溶媒 (例えば、アセトニトリル、メタノール、エタノール等) 中又は無溶媒で、 0~120℃、とりわけ 室温~80℃で実施することができる。

[0082]

[B法]

また、本発明の有効成分である化合物[1]のうち、

- 般式 [I - a]

[0083]

【化12】

 R^{21} -CO-NH-CH₂-CO-NA [I-a]

[0084]

(式中、R²¹は、式

[0085]

【化13】



[0086]

で表される(1) 置換されていてもよい単環、二環もしくは三環式含窒素複素環基 又は(2) 置換されていてもよいアミノ基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)で示される化合物は、一般式 [IV]

[0087]

【化14】

HOOC \longrightarrow $\begin{array}{c} R^1 \\ N - CH_2 - CO - N \\ R^4 \end{array}$ [IV]

[0 0 8 8]

(式中、R⁴ はアミノ基の保護基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物又はその塩を、一般式[V]

R 2 1 - H

で示される化合物又はその塩と反応させて、一般式〔VⅠ〕

[0089]

【化15】

30

$$R^{21}$$
-CO- N - N - CH_2 -CO- N - A [VI]

[0090]

(式中、記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物又はその塩を得、さらに生成物のアミノ基保護基(R ⁴)を除去し、所 10 望により生成物を薬理的に許容しする塩とすることにより製造することができる。

[0091]

化合物 [IV] ~ [VI] の塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩等の無機酸又はアルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩等の無機塩基との塩が使用できる。

[0092]

R⁴ のアミノ基の保護基としては、セープトキシカルポニル基、ベンジルオキシカルポニル基、トリフルオロアセチル基、クロロアセチル基、 9 - フルオレニルメチルオキシカルポニル基等の慣用のアミノ基保護基をいずれも好適に使用できる。

[0093]

化合物 [IV] 又はその塩と化合物 [V] 又はその塩との反応は、縮合剤 [例えば、〇一ペングトリアグールー1ーイルーN、N、N、N、ーテトラメチルウロニウムヘキサフルオロホスフェート、DCC(ジシクロヘキシルカルボジイミド)、EDC(1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド)等〕の存在下又は非存在下、適当な溶媒(例えば、アセトニトリル、メタノール、エタノール等)中又は無溶媒で、〇~120℃、とりわけ室温~80℃で実施することができる。

[0094]

また反応を促進させるために、塩基(炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、トリエチルアミン、ピリプン等)や、1-ヒドロキシペンゲトリアゲールなどの添加剤を上記縮合剤 に添加することもできる。

[0095]

引き続き行われる化合物 [VI]のアミノ基保護基(R⁴)の除去は、常法により実施できるが、例えば、適当な溶媒(例えば、メタノール、エタノール、ジオキサン、塩化メチレン等)中又は無溶媒で、酸(例えば、塩酸、硫酸などの無機酸、酢酸、トリフルオロ酢酸などの有機酸等)による処理、塩基(例えば、水素化ナトリウム、炭酸ナトリウムなどの無機塩基、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基等)による処理又は接触還元(例えば、水素雰囲気下中で、パラジウム炭素、水酸化パラジウム炭素等を用いて実施する)により、一78~80℃、とりわけ0℃~室温で実施することができる。

[0096]

本発明の有効成分である化合物の原料化合物 [II] は、例えば、国際公開特許WO98 40/19998、WO00/84241、後記参考例(参考例1または2)などに記載の方法に準して製造することができる。

[0097]

例えば、化合物 [I I] は、一般式 [1 0]

[0098]

【化16】

[0099]

(式中、記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物と、一般式[11]

 \mathbb{Z}^2 - CH, CO - \mathbb{Z}^3 [11]

(式中、区2及び区3は同一又は異なって反応性残基を表す。)

で示される化合物とを脱酸剤(例えば、トリエチルアミン等)の存在下、反応させ、一般式 [1 2]

[0100]

【化17】

$$Z^2$$
-CH₂-CO-N A [12]

20

10

[0101]

(式中、記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物を得、さらに生成物を常法により脱水剤(例えば、オキシ塩化リン、トリフルオロ酢酸無水物等)で処理することにより、得ることができる。

[0102]

 \mathbf{Z}^2 又は \mathbf{Z}^3 の反応性残基としては、前記 \mathbf{Z}^1 と同様な慣用の反応性残基を好適に用いることができる。

[0103]

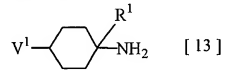
原料化合物 [III]は、具体的には、例えば、後記参考例(参考例 3 ~ 1 4)に記載の 30 方法と同様にして製造することができる。

[0104]

例えば、 X が — N (R ³) — 又は — O — である化合物 [I I I] は、 — 般式 [1 8]

[0105]

【化18】



40

[0106]

(式中、 V^1 は -NH (R^3) - またはヒドロキシ基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物、 そのアミノ 基保護体又は それらの塩と、 一般式 $\begin{bmatrix} 1 & 4 \end{bmatrix}$ R 2 - Z 4 $\begin{bmatrix} 1 & 4 \end{bmatrix}$

(式中、区4 は反応性残基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物とを、脱酸剤(例えばトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基、水素化ナトリウム、炭酸カリウムなどの無機塩基等)の存在下又は非存在下に反応させ、必要に応じ、アミノ基の保護基を常法により脱保護することにより製造することができる。

[0107]

アミノ基の保護基としては、前記R4と同様な慣用の保護基をいずれも好適に用いることができる。

[0108]

区⁴ の反応性残基としては、前記区¹ と同様な慣用の反応性残基を好適に用いることができる。

[0109]

例えば、XガーCO-であり、R² が式

[0110]

【化19】

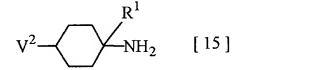
 $\binom{N}{N}$

[0111]

で表される基である化合物 [I I I] は、一般式 [1 5]

[0112]

【化20】



[0118]

(式中、 V² は一COOHを表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物、そのアミノ基保護体又はそれらの塩と、

- 般式[16]

 $R^{2} - H$ [16]

(式中、R²²は、式

[0114]

【化21】



[0115]

で表される(1) 置換されていてもよい単環、二環もしくは三環式含窒素複素環基 又は(2) 置換されていてもよいアミノ基を表し、水素原子とともに環状又は鎖状のアミンを形成する。)

で示される化合物又はその塩とを、縮合剤(1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロ ピル)カルポジイミド等)の存在下に反応させ、必要に応じ、アミノ基の保護基を常法に より脱保護することにより製造することができる。

[0116]

あるいは、Xが一CO-である化合物[III]は、

-般式[17]

[0117]

【化22】

$$Z^5$$
—OC— NH_2 [17]

20

30

10

50

[0118]

(式中、区⁵ は反応性残基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物、そのアミノ基保護体又はそれらの塩と、

- 般式[18]

 $R^{2} - Sn(R^{5})_{3}[18]$

(式中、 R ⁵ は低級アルキル基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)で示される化合物とをパラシウム触媒 (例えば、シクロロピス (トリフェニルホスフィン) パラジウムなど) の存在下に反応させることにより得ることができる。

[0119]

アミノ基の保護基としては、前記 R^4 と同様な慣用の保護基をいずれも好適に用いることができる。また、 Z^5 の反応性残基としては、前記 Z^1 と同様な慣用の反応性残基を好適に用いることができる。

[0120]

あるいはまた、X が – N (R ³) – である化合物 [I I I] は、一般式 [1 9]

[0121]

[化23]

$$O = \begin{bmatrix} R^1 \\ NH_2 \end{bmatrix}$$
 [19]

20

30

10

[0122]

(式中、記号は前記と同一意味を有する。)

で示される化合物、そのアミノ基保護体又はそれらの塩と、一般式[20]

 $R^{2} - V^{3}$ [20]

(式中、 V^3 は-N(R^3) Hを表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)で示される化合物とを、還元剤(トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウムなど)の存在下に反応させ、必要に応じ、アミノ基の保護基を常法により脱保護することにより製造することができる。

[0123]

アミノ基の保護基としては、前記R 4 と同様な慣用の保護基をいずれも好適に用いることができる。

[0124]

原料化合物 [10] ~ [20] は、既知方法または後記参考例に記載の方法と同様にして 製造できる。シクロヘキサン環を基準平面とするトランス体の原料化合物 [III] を得る場合、各々、トランス体の原料シクロヘキサン化合物(化合物 [13]、 [15]、 [17] など)を用いればよい。

[0125]

また、原料化合物 [IV] は、例えば、下図のように、後記製造例(製造例3-1(1)~(3)項)の記載の方法と同様にするかまたはこれに準じ、製造することができる。(4 図中、区⁸ は、反応性残基を表し、R⁴ はアミノ基保護基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。)

区⁶ の反応性残基としては、前記区¹ と同様な慣用の反応性残基を好適に用いることができる。

[0126]

【化24】

$$H_{3}C = 0$$

$$H_{2}C = 0$$

$$H_{3}C = 0$$

[化合物IV]

[0127]

上記のようにして製造される本発明の有効成分である化合物 [I] もしくはその原料化合物は、遊離のままあるいはその塩として単離され、精製される。塩は、通常用いられる造塩処理に付すことにより製造できる。単離精製は、抽出、濃縮、結晶化、ろ過、再結晶、各種クロマトグラフィーなど通常の化学的操作を適用して実施できる。

[0128]

なお、本発明の有効成分である化合物には、ラセミ体、光学活性体、ジアステレオマーなどの光学異性体が単独であるいは混合物として存在し得る。立体化学的に純粋な異性体は、立体化学的に純粋な原料化合物を用いるが、あるいは一般的なラセミ分割法にて光学異性体を分離することにより導くことができる。また、ジアステレオマーの混合物は、常法、例えば分別結晶化またはクロマトグラフィーなどにより分離できる。

[0129]

【実験例】

DPPIV阻害活性の測定

本発明の有効成分(後記製造例記載化合物)を検体として、ヒト血清DPPIVに対する阻害活性を、文献〔Diω b e t e s 第47巻第1253-1258頁(1998年)、WO98/19998等〕記載の方法に準じて以下のようにして測定した。

[0130]

検体を、ジメチルスルホキシドに溶解後、順次緩衝液(40mM HEPES、PH7.6)にて希釈し、終濃度3PM~10μMの検体溶液(ジメチルスルホキシドの終濃度:0.1%)を調製した。ヒト血清25μ I に、前記緩衝液150μ I 及び検体溶液25μ I を添加し、37℃で10分間保温した。その後、基質としてグリシルーレープロリンPーニトロアニリドトシレート〔(株)ペプチド研究所製G I メーPro-PNA・TOS」溶液50μ I を添加し(基質の終濃度:0.234mM)、反応を開始した。37℃で20分間保温して反応を行い、その間、405mmの吸光度変化をモニターすることにより、DPPIV活性を測定した。各検体のDPPIV阻害活性として50%阻害濃度を求め、表9に示した。

[0131]

上記実験により、本発明の有効成分が優れたDPPIV阻害作用を有することが明らかとなった。

[0132]

【製造例】

製造例 1 α - 1

(8) - 1 - プロモアセチルー 2 - シアノピロリジン(後記参考例 1) 100 m 3 と N - (5 - ニトロー 2 - ピリジル) - trans - 1、4 - シクロヘキサンジアミン(後記参考例 3 - 1) 327 m 3のアセトニトリルーメタノール溶液を、室温で 15 時間機 する。反応退合物に水を加え、クロロホルムで抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥

30

10

20

50

後、溶媒を減圧留去する。残 をジオールカラムクロマトグラフィー〔溶媒:0-10%メタノールークロロホルム〕で精製し油状物を得る。それを酢酸エチル0.5 m l ークロロホルム0.5 m l に溶解し、2 N 塩酸ーエーテル1.0 m l、次いでエーテル2 m l を加え、析出した沈殿を 取し、エーテル洗浄して、(8)ー2ーシアノー1ー〔t r a n s - 4 - (5 - ニトロー2 - ピリプルアミノ)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリプン・2 塩酸塩(表 1 a 製造例 1 a - 1)を得る。

[0133]

製造例 1 a - 2 ~ 1 d - 1 5 2

(8) $-1-プロモアセチルー2-シアノピロリジンと対応原料化合物を用い、前記製造例1<math>\alpha-1$ と同様に処理して、後記表 $1\alpha\sim1$ d(製造例 $1\alpha-2\sim1$ $\alpha-8$ q、 1 b-1 b-7 1、 1 1 $c-1\sim1$ c-5 2、 1 $d-1\sim1$ 5 2)の化合物を得る。(なお、対応原料化合物は、後記参考例と同様の方法、既知方法、もしくはそれらを組合せた方法により得る。)

但し、製造例1d-77の化合物は、七とのNS-4-(1~ピペラジニルカルポニル) シクロヘキシルアミンを原料として用いることにより得られる。

[0134]

また、製造例1c-89の化合物(すなわち、(8)-2-シアノ-1-(七ヶのns-4-〔(N-カルポキシメチル-N-メチルアミノ)カルポニル〕シクロヘキシルアミノ)カルポニル〕シクロヘキシルアミノ)カルポニル、(8)-2-シアノ-1-(七ヶのns-4-〔(N-tert-プトキシカルポニルメチル-N-メチルアミノ)カルポニル〕シクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン)をトリフルオロ酢酸で処理した後、塩酸で処理することにより得られる。

[0135]

また、製造例1ん-14の化合物(すなわち、(8)-2-シアノ-1-〔七ヶ瓜ns-4-(1-ピペラジニルカルポニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリジン・2塩酸塩)は、製造例1ん-70の化合物のフリー体((8)-2-シアノ-1-〔七ヶ瓜ns-4-(4-ペンジルオキシカルポニル-1-ピペラジニルカルポニル)シクロヘキシルアミノ〕アセチルピロリジン)をトリメチルシリルヨージドで処理して得られる。

[0136]

製造例 2-1~2-2

(1) 4-tert-プトキシカルポニルアミノー4-メチルシクロヘキサノン(参考例 6-1 (3) 項の化合物)600m分、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム783m分、8-シアノアニリン343m分、酢酸159m分、およびジクロロエタン6mーの混合物を室温で16時間 する。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で希釈後、クロロホルムで抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去する。残 をシリカグルカラムクロマトグラフィー〔溶媒:ヘキサン-酢酸エチル(4:1)↑(1:1)〕で精製することにより、N-tert-プトキシカルポニルー1-メチルーc-4-(3-シアノーフェニルアミノ)-rーシクロヘキシルアミン304m分及びN-tert-プトキシカルポニルー1-メチルーt-4-(3-シアノーフェニルアミノ)-rー1-シクロヘキシルアミン292m分を得る。

[0137]

(2)前記(1)で得られるNーセe ケ セープトキシカルボニルー1ーメチルー C ー 4 ー (8 ー シアノーフェニルアミノ)ーケー1ーシクロヘキシルアミン248m9を4N塩酸ノジオキサン2mーおよびエタノール2mーの混合液中、室温で15時間 する。反応液を濃縮後、残 に(8)ー1ープロモアセチルー2ーシアノビロリジン320m分、トリエチルアミン0.6mー、アセトニトリル3.5mー、メタノール1mーを加え、室温で15時間 する。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で希釈後、クロロホルムで抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー〔溶媒:クロロホルムーメタノール(50:1)〕で精製することにより得られる化合物154m9を塩酸処理して、(8)ー2ーシアノー1ー〔1ーメチル

10

20

30

40

20

30

40

50

-c-4-(3-シアノーフェニルアミノ) - ト-1 - シクロヘキシルアミノ) アセチル ピロリプン・2 塩酸塩(麦2 製造例2-1) を得る。

[0138]

(3)前記(1)で得られるNーtertープトキシカルポニルー1ーメチルーセー4ー(3ーシアノーフェニルアミノ)ーrー1ーシクロヘキシルアミンを用い、(2)と同様に処理することにより、(8)ー2ーシアノー1ー[1ーメチルーセー4ー(3ーシアノーフェニルアミノ)ーrー1ーシクロヘキシルアミノ]アセチルピロリデン・2塩酸塩(表2 製造例2-2)を得る。

[0139]

製造例 2-3~2-8

対応原料化合物を用い、製造例2-1~2-2と同様に処理して、表2 製造例2-3~2-8の化合物を得る。

[0140]

製造例 3-1

[0141]

【化25】

$$H_3$$
C、O H_2 C OH H_2

[0142]

(1) 七 ア の N S - 4 - 工 ト キ シ カ ル ポ ニ ル シ ク ロ へ キ シ ル ア ミン ・ 塩酸塩 5 ・ 0 分 を 水 に 溶解 し 、 炭酸 カ リ ウ ム を 加 え ア ル カ リ 性 と し た 後 に ク ロ ロ ホ ル ム で 抽 出 す る 。 抽 出 液 を 飽 和 食 塩 水 で 洗 浄 し 、 無 水 硫酸 ナ ト リ ウ ム で 乾燥 後 、 溶媒 を 減 圧 留 去 す る 。 残 と P - ト ル エ ン ス ル ホ ン 酸 ー 水 和 物 5 ・ 1 分 、 及 び ア リ ル ア ル コ ー ル 5 0 m l の 退 合 物 を 4 8 時 間 加 熱 還 流 す る 。 反 応 液 を 濃 縮 後 、 ク ロ ロ ホ ル ム に て 希 釈 す る 。 ク ロ ロ ホ ル ム 溶 液 を 炭酸 カ リ ウ ム 水 節 和 食 塩 水 で 洗 浄 し 、 無 水 硫酸 ナ ト リ ウ ム で 乾燥 後 、 減 圧 下 濃 縮 す る 。 残 を シ リ カ ゲ ル フ ラ ッ シ ュ カ ラ ム ク ロ マ ト グ ラ フ ィ ー 〔 溶 燥 : ク ロ ロ ホ ル ム ー メ タ ノ ー ル ー ア ン モ ニ ア 水 (5 0 0 : 1 0 : 1) 〕 で 精 製 し て 、 セ ア の N S - 4 - (2 - プ ロ ペ ニ ル オ キ シ カ ル ポ ニ ル) シ ク ロ ヘ キ シ ル ア ミ ン 3 ・ 2 9 多 を 得 る 。

[0143]

(2)前記(1)で得られる化合物507m分、(8)-1-プロモアセチルー2ーシアノビロリジン400m分、N、Nージイソプロピルエチルアミン714m分、及びアセトニトリル4mlの混合物を50℃で12時間捜する。室温まで冷却後、反応液にN、Nージイソプロピルエチルアミン476m分、次いで、ジーセertープチルジカルボナート808m分のアセトニトリル溶液4mlを加え、室温で3時間捜する。反応液を濃縮後、酢酸エチルにて希釈する。酢酸エチル溶液を10%-クエン酸水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下濃縮する。残をシリカゲルフラッを加入の洗浄し、一次カラフィー「溶媒:クロロホルムーメタノールー(100:1)」で精製することにより、(8)-2-シアノー1-[N-tertープトキシカルボニルーナアのns-4-(2-プロペニルオキシカルボニル)シクロヘキシルアミノ」アセチルビ

20

30

40

50

ロリプン658m3を得る。

[0144]

(3)前記(2)で得られる化合物600m分、テトラキス(トリフェニルホスフィン) パラプウム165m分、ギ酸アンモニウム271m分、及びジオキサン6mlの混合物を50℃で1時間関 する。冷却後、反応混合物を水に注ぎ、クロロホルムで抽出する。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー [溶媒:クロロホルムーメタノール(50:1)]で精製することにより、(8)-2-シアノー1-(N-tertープトキシカルボニルーナトへns-4-カルボキシシクロヘキシルアミノ)アセチルピロリジン394m分を得る。

[0145]

[0146]

製造例 3-2~3-12

(8) - 2 - シアノー1 - (N- tert-プトキシカルボニルー trans-4-カルボキシシクロヘキシルアミノ) アセチルピロリジン (前記製造例 3 - 1 の (3) 項の化合物) および対応原料化合物を用い、製造例 3 - 1 の (4) 項と同様に処理して、表 3 製造例 3 - 2 ~ 3 - 1 2 の化合物を得る。

[0147]

製造例 4-1~4-32

(R) - 3 - クロロアセチルー 4 - シアノチアグリジン(後記参考例2の化合物)100m分とN- (5-ニトロー2-ピリジル)- 七 r a n s - 1、4 - シクロヘキサンジアミン372m分のアセトニトリル2m | - メタノール1m | 溶液を、室温で、15時間撹する。反応混合物に水を加え、クロロホルムで抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をジオールカラムクロマトグラフィー [溶媒:0-5%メタノールークロロホルム]で精製することにより油状物を得る。これを酢酸エチル0.5m | - クロロホルム0.5m | に溶解し、2N 塩酸ーエーテル1.0m | 、次11でエーテル2m | を加え、析出した沈殿を 取し、エーテル洗浄することにより、(R) - 4ーシアノー3- [七 r a n s - 4 - (5 - ニトロー2 - ピリジルアミノ)シクロヘキシルアミノ」アセチルチアグリジン・2 塩酸塩(炙4 製造例4-1)173m g を得る。

[0148]

また、対応原料化合物を用い、前記と同様にして表4 製造例4-2~4-32の化合物を得る。

[0149]

参考例 1

文献(WO98/19998)記載の方法に従い、L-プロリンアミド(市販品)および

プロモアセチルプロマイドを反応させたのち脱水反応させることにより、(8)-1-プロモアセチル-2-シアノピロリジンを得る。

[0150]

参考例 2

[0151]

参考例 3-1~3-40

5-ニトロー2-クロロピリジン(2.50 多)及び七かののS-1.4-シクロへキサンジアミン(5.40分)のエタノール(15ml)-テトラとドロフラン(10ml)溶液を室温で5日間視 する。沈殿を 去し、 液を減圧濃縮する。残 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルム-メタノールー濃アンモニア水 (20:4:1))で精製し、酢酸エチルより結晶化して、N-(5-ニトロー2-ピリジル)-七かのNS-1.4-シクロヘキサンジアミン(表5 参考例3-1)を得る。

[0152]

また、対応原料化合物を用い、前記と同様に処理して、表 5 参考例 3 - 2 ~ 3 - 4 0 の化合物を得る。

[0153]

参考例 3-41~3-44

4-ニトロフルオロペンゼン(1.69多)及び七ヶのNS-1.4-シクロヘキサンジアミン(4.19)のN、Nージメチルアセトアミド(30ml)溶液を144℃で3日間 する。冷却後、反応液に飽和炭酸カリウム水溶液を加え、反応退合物を酢酸エチルで抽出し、抽出液を炭酸カリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー [溶媒:クロロホルムーメタノールーアンモニア(90:10:1)]で精製し、溶媒を留去して、七ヶのNS-N-(4-ニトロフェニル)-1、4-シクロヘキサンジアミン(表 5 参考例3-41)(2.31分)を得る。

[0154]

また、対応原料化合物を用い、同様にして、表 5 参考例 3 - 4 2 ~ 3 - 4 4 の化合物を得る。

[0155]

参考例 3-45~3-47

N-tertープトキシカルボニルー trans-1、4-シクロヘキサンジアミン1.23分、2-クロロー3-ニトロピリジン 1-オキシド1.0分及びジメチルアミノピリジン700m分のエタノール25m L溶液をアルゴン雰囲気下、2時間加熱環流する。冷却後、反応液を減圧濃縮し、残 をクロロホルムに溶解して水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。得られる残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー[溶媒:クロロホルムーメタノール(30:1)]で精製し、赤色粉末を満圧留去した後、残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー[溶媒:アンモニア水飽和クロロホルムーメタノール(10:1)]で精製し、N-(3-ニトロピリジン-1-オキシド-2-イル)- trans-1、4-シクロヘキサンジアミン(表5参考例3-45)110m分を得る。

[0156]

50

40

10

また、対応原料化合物を用い、同様に処理することにより、表 5 参考例 3-46~3-47の化合物を得る。

[0157]

参考例 3-48~3-49

N-tert-プトキシカルボニルーセドのNS-4- ((6-200-3-ビリゲジニル)アミノ]シクロヘキシルアミン(参考例3-46)168m3とトリエチルアミン0.5mlをエタノール5mlとテトラヒドロフラン4mlの混合溶媒に溶解する。10%パラジウム炭素50m3を加え、常圧の水素雰囲気下、室温で1日間 する。触媒を35去後、溶媒を留去し、残 をトリフルオロ酢酸2ml中で3時間 する。溶媒を留去し、残 に10%水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去することにより、セドのNS-4- (ピリゲジン-3-イルアミノ)シクロヘキシルアミン(表5-参考例3-48)61m3を得る。

[0158]

また、対応原料化合物(参考例3-47)を同様に処理することにより、表5参考例3-49の化合物を得る。

[0159]

参考例 3-50~3-58

参考例9-50、または参考例9-55と同様にして、表5 参考例3-50~3-58 の化合物を得る。

[0160]

参考例 3-59

4-クロロ-2-フェニル-5-ピリミジンカルボン酸エチルエステルとN-tert-プトキシカルボニルーセトのNS-1、4-シクロヘキサンジアミンを、参考例 3-49と同様にして、ジメチルアミノピリジン存在下、エタノール中にて反応させることにより、N-tert-プトキシカルボニルーセトのNS-4-(5-エトキシカルボニルーと-フェニル-4-ピリミジニルアミノ)シクロヘキシルアミンを得る。この化合物を、参考例 9-56の(1)及び(2)項と同様に処理することにより、セケ

この化合物を、参考例 9 - 5 6 の(1) 及び(2) 項を回換に処理することにより、モアの n S - 4 - (5 - モルホリノカルポニル - 2 - フェニル - 4 - ピリミジニルアミノ)シクロヘキシルアミン(麦 5 - 参考例 3 - 5 9)を得る。

[0161]

参考例 4

(1) 七ヶのNS-4-アミノシクロヘキサノール109のテトラヒドロフラン150m I懸濁液にトリエチルアミン15mlを加え、更に2-クロロ-5-ニトロピリプンのテトラヒドロフラン50ml溶液を氷冷下加えた後、室温で18時間撹 する。 反応退合物に水を加え、クロロホルムで抽出する。 抽出液を飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー[溶媒:酢酸エチルーヘキサン(2:1)] で精製することにより、 七ヶのNS-4-(5-ニトロ-2-ピリプルアミノ)シクロヘキサノール8.529を得る。

[0162]

(2)前記(1)で得られる化合物 1. 0 分の ジクロロメタン 1 0 m | 溶液にトリエチルアミン 1. 8 m | を加え、更にメタンスルホニルクロライド 0. 6 5 m | を氷冷下加えた後、1時間搅する。反応退合物に飽和重曹水溶液を加え、クロロホルムで抽出する。抽出液を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残のジメチルホルムアミド 1 0 m | 溶液にアジ化ナトリウム 1. 3 7 分を加え、50℃で3日間搅する。冷却後、反応退合物に飽和重曹水溶液を加え、酢酸エチルで抽出する。抽出液を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。機とシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー [溶媒:酢酸エチルーヘキサン(1:5)]で精製することにより、こにS-4-アジドーN-(5-ニトロー2-ピリジル)シクロヘキシルアミン758m分を得る。

[0163]

10

20

30

40

参考例 5-1~5-6

(1) trans-4-tert-プトキシカルポニルアミノシクロヘキシル メタンスルホナート60.0分、アジ化ナトリウム20.1分をジメチルホルムアミド600mLに懸濁し、90℃で6時間搅 する。反応退合物を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出する。抽出液を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、cis-4-アジド-N-(tert-プトキシカルポニル)シクロヘキシルアミン47.9分を得る。

[0165]

[0164]

(2)前記(1)で得られる化合物500m分、パラジウムー炭素(湿式)100m分をテトラヒドロフラン8mLに懸濁し、水素雰囲気下、室温で1.5時間激しく撹 する。途中、系内の水素を2回置換する。不溶物を 過により除去し、 液を減圧濃縮する。残査をシリカゲルクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムーメタノール(20:1)のちクロロホルムーメタノールーアンモニア水(100:10)で精製することにより、N-tertープトキシカルポニルーでiS-1、4-シクロヘキサンジアミン395m分を得る。

[0166]

(8)前記(2)で得られる化合物 2. 0 分、2 ークロロー 3 ーニトロピリジン 1. 6 3 分、ジイソプロピルエチルアミン 1. 9 5 m L の 2 ープロパノール 1 0 m L 懸濁液を、 8 0 ℃で 1 日 規 する。反応退合物を減圧濃縮した後、水を加え、酢酸エチルで抽出する。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残査をシリカゲルクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムのちクロロホルムー酢酸エチル(7:1))で精製した。得られる化合物のエタノール懸濁液に塩酸ージオキサンを加えてを温で 1 8 時間 し、析出物をる取して、Nー(3 ーニトロー2 ーピリジル)ー c i S ー 1. 4 ー シクロヘキサンジアミン・ 2 塩酸塩(表 5 参考例 5 ー 1) 2. 1 5 分を得る

[0167]

また、対応原料化合物を用い、同様にして、表5 参考例5-2~5-6の化合物を得る

[0168]

參考例 6-1

[0169]

【化26】

20

40

50

[0170]

(1) 文献(JP88-118577) 記載の方法に従って、1、4ージオキサスピロ〔4、5) デカン-8-カルボン酸メチルをLDA(リチウムジイソプロピルアミド) 存在下、メチルョージドと反応させ、8-メチル-1、4ージオキサスピロ〔4、5〕 デカン-8-カルボン酸メチル(上記図の化合物(1)) を得る。

[原料化合物は、 ROSEMMUNDらの文献(CLEM. Ber.. 1975年 、第108巻、 1871-1895頁)およびBlackらの文献(8 γ nthesi S. 1981年、第829頁)記載の方法に従って合成したものを用いる。〕

(2) 前記(1) で得られる化合物 3. 80 3、水酸化ナトリウム 3. 55 3、メタノール 16 m L、および水 25 m L の混合物を 2 時間加熱環流する。反応液を氷冷し、 2 規定塩酸 2 1 0 % クエン酸水溶液で P H 5 とし、酢酸エチルで抽出する。抽出液を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去することにより、 8 ーメチル - 1. 4 - ジオキサスピロ〔4. 5〕 デカン - 8 - カルポン酸(上記図の化合物(2)) 3. 4 6 3 を 得る。

[0171]

(3)前記(2)で得られる化合物16. 199、ジフェニルホスホリルアジド24. 5 19、トリエチルアミン9. 009、およびトルエン160mLの混合物を2. 5時間加熱還流する。反応液を氷冷し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で洗浄後、無水破酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去する。得られた化合物のジメチルアセトアミド100mL溶液にセertープトキシカリウム9. 559を氷冷下徐々に加え、室温で1時間搅 する。反応液を氷水に注ぎ析出する結晶を 取、水洗、乾燥する。得られた化合物のテトラビドロフラン100mL溶液にPートルエンスルホン酸水和物30. 879の水溶液100mLを加え、室温で16時間搅 する。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で希釈後、酢酸エチルで抽出する。抽出液を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して、4-セertープトキシカルボニルアミノー4-メチルシクロヘキサノン(上記図の化合物(3))10. 419を得る。

[0172]

(4) 前記(3) で得られる化合物 1 0. 4 1 9、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム 1 1. 0 1 9、ペンジルアミン 5. 1 0 m L、および塩化メチレン 1 5 0 m L の混合物

20

30

40

50

を室温で16時間 茂 する。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で希釈後、酢酸エチルで抽出する。抽出液を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去する。得られた化合物のメタノール15mL溶液にPートルエンスルホン酸水和物3.32分、次いでエーテル160mLを加える。析出物を 取、エーテル洗浄、乾燥し、Nーペンジルーセー4ーセミアセープトキシカルボニルアミノー4ーメチルーアー1ーシクロヘキシルアミン・Pートルエンスルホン酸塩(上記図の化合物(4))7.49分を得る。

[0173]

(5)前記(4)で得られる化合物16.63分、10%パラジウム炭素5.0分、およびメタノール400mLの混合物を水素雰囲気下(1気圧)にて24時間搅 する。10%パラジウム炭素を 去し、 液を濃縮する。得られた残 を10%水酸化ナトリウム水溶液50mLとエーテル300mLの混合物に溶解し、エーテル層を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去し、セー4ーセミドセープトキシカルボニルアミノー4-メチルード-1-シクロヘキシルアミン(上記図の化合物(5))6.87分を得る。

[0174]

(6) 前記(4) の工程の 液を、水酸化ナトリウム水溶液で処理し、クロロホルム抽出する。抽出液を水及び飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去する。残 をNHーシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:ヘキサンー酢酸エチル(30:1↑3:1)) に供することにより、Nーペンジルーとー4ーセeアセープトキシカルボニルアミノー4ーメチルーアー1ーシクロヘキシルアミンを得る。ついでこれを上記(5) 項と同様に処理して、とー4ーセeアセープトキシカルボニルアミノー4ーメチルーアー1ーシクロヘキシルアミン(上記図の化合物(6))を得る。

[0175]

参考例 6-2

参考例 6 - 1 の(1)項の工程においてメチルヨージドに代えてペンジルオキシメチルクロリドを用いるほかは、参考例 6 - 1 の(1)~(5)または(6)と同様にして、セー4 - tert-プトキシカルボニルアミノー4 - truードー1 - シクロヘキシルアミンまたは c - 4 - tert-プトキシカルボニルアミノー4 - truードロキシルメチルート-1 - シクロヘキシルアミンを得る。

[0176]

また、参考例 6 - 1 の(1)の工程においてメチルヨージドに代えてメトキシメチルクロリドを用いるほかは、参考例 6 - 1 の(1)~(5)項または(6)項と同様にして、セー4 - tertープトキシカルポニルアミノー4 - メトキシメチルーケー 1 - シクロヘキシルアミン又は c - 4 - tertープトキシカルポニルアミノー4 - メトキシメチルーケー 1 - シクロヘキシルアミンを得る。

[0177]

参考例 7-1~7-18

[0178]

また、対応原料化合物を用い、同様にして表5の参考例7-2~7-5の化合物を得る。

[0179]

また、 c - 4 - tert-プトキシカルポニルアミノ- 4 - メチルード- 1 - シクロヘキシルアミン(前記参考例 6 - 1 の(6)項で得られる化合物)および対応原料化合物を用い、同様にして、表5の参考例 7 - 6 ~ 7 - 9 の化合物を得る。

[0180]

また、 t - 又は c - 4 - t e r t - プトキシカルポニルアミノ - 4 - t r ロキシルメチル - r - 1 - シクロヘキシルアミン(参考例 6 - 2)と、対応原料化合物とを用い、同様にして、表 5 の 7 - 1 0 ~ 7 - 1 8 の化合物を得る。

10

[0181]

参考例 7-19~7-23

4-tert-プトキシカルポニルアミノ-4-メチルシクロヘキサノン(参考例 6-1 の化合物(3))と、対応原料化合物(アミン化合物)を、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウムの存在下に、室温で16時間 して反応させた後、酸処理を行って保護基(セープトキシカルポニル基)を除去することにより、表 5 参考例 7-19~7-23の化合物を得る。

[0182]

参考例 8-1~8-4

20

(1) 4-(tert-プトキシカルボニルアミノ)シクロヘキサノン16. 939とNーメチルペンジルアミン10. 55mlの塩化メチレン160ml溶液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム19. 089を氷冷化で加え、室温で14時間撹 する。反応液を炭酸水素ナトリウム水溶液で希釈し、酢酸エチルで抽出する。抽出液を水および飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。得られる残 をヘキサンに懸濁し、 取する。この母液を濃縮し、残 をNH-シリカゲルクロマトグラフィー [溶媒:ヘキサン-酢酸エチル(97:3-83:17)]で精製し、さらに残 をヘキサンに懸濁して 取することで、先に 取したものと合わせて、N΄-ペンジルーNーセヒトナープトキシカルボニルーN'-メチルーナトのNS-1、4-シクロヘキサンジアミン13.559を得る。

30

[0183]

この化合物 1 3. 5 3 9 と水酸化パラジウムー炭素 2. 0 0 9 のメタノール中の 恩濁液を常圧、室温で 5 時間がけて接触水素添加する。触媒を 去し、 液を減圧濃縮することにより、N-tert-プトキシカルポニル-N˙-メチル-tr a n s - 1. 4 - シクロヘキサンジアミン 9. 9 3 9 を得る。

[0184]

(2) 前記(1)項で得られる化合物および対応原料化合物(塩化物)を用い、参考例7 -1と同様、2-プロパノール中、ジイソプロピルエチルアミンの存在下12時間加熱還流して反応させ、得られる化合物を塩酸で酸処理し炭酸カリウムで中和することにより、数5の参考例8-1~8-4の化合物を得る。

40

[0185]

参考例 9-1~9-45

せたののS-4-(tertープトキシカルボニルアミノ)シクロへキサノール10.0 多と2-クロロー5-ニトロピリジン7.859のテトラビドロフラン150mL溶液に 60%水素化ナトリウム2.049を徐々に加え、さらにジメチルスルホキシド30mL を加えた後、室温で1日 する。反応混合物を水に注ぎ、クロロホルムで抽出する。抽 出液を水、飽和食塩水で洗浄し、無水破酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー[溶媒:クロロホルムのみからクロロホルムー 酢酸エチル(20:1)]に供し、更に得られた粉末結晶を酢酸エチルーへキサン混合溶 液に懸濁し、取することで、せたののS-1-tertープトキシカルボニルアミノー 4-(5-ニトロー2-ピリジルオキシ)シクロへキサン12.209を得る。この化合

20

30

40

50

[0186]

また、対応原料化合物を用い、前記と同様にして、表 6 参考例9-2~9-45の化合物を得る。

[0187]

参考例 9-46~9-47

せかるの S - 4 - アミノシクロヘキサノール塩酸塩 1. 00 9のテトラビドロフラン 10 m | 懸濁液に 60 %水素化ナトリウムを加え、1時間加熱還流する。室温まで冷却した後、ゆっくりと2 - クロロビリミジンを加え、室温で 6時間撹 する。反応混合物を氷冷水に注ぎ、クロロホルムで抽出する。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をNHーシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:酢酸エチルーヘキサン(1:4) からクロロホルムのみ)で精製することにより、七ケるの S - 4 - (2 - ビリミジニルオキシ)シクロヘキシルアミン(表 6 参考例 9 - 4 6) 7 8 8 m 9 を得る。

[0188]

また、対応原料化合物を用い、前記と同様にして表 6 参考例 9 - 4 7 の化合物を得る。【0189】

参考例 9-48

[0190]

谷考例 9-49

[0191]

参考例 9-50~9-54

40

2. 748を得る。

[0192]

また、前記と同様にして、表6 参考例9-51~9-54 の化合物を得る。

[0193]

参考例 9-55~9-57

(1) Nーセピア セープトキシカルボニルー セア の S ー 4 ー 〔5 ー エトキシカルボニルー 2 ー (ジメチルアミノ) ピリミジンー 4 ー イルオキシ〕 シクロヘキシルアミン(参考例 9 ー 5 0 における脱保護処理前の化合物) 2 . 6 7 5 9 をエタノール 1 5 m L に溶解し、3 N ー 水酸化ナトリウム水溶液 3 . 2 7 m L を室温で加え、終夜 する。 反応液を水で希釈後、クエン酸を液性が中性となるまで加える。 析出した結晶を 取し、水で洗り減圧下乾燥して、Nーセピア セープトキシカルボニルー セア の S ー 4 ー 〔5 ー カルボキシー 2 ー (ジメチルアミノ) ピリミジンー 4 ー イルオキシ〕 シクロヘキシルアミン 2 . 0 1 5 9 を得る。

[0194]

(2)前記(1)で得られる化合物を原料として用い、参考例11-1と同様にして原料アミン化合物と反応させる。得られる化合物(塩酸塩)を水溶液とし、炭酸カリウムで処理し、クロロホルムで抽出することにより、フリー体を得る。

かくして、表6 参考例9-55~9-57の化合物を得る。

[0195]

参考例 9-58~9-64

(1)塩化オキザリル 0. 5 2 6 m l の塩化メチレン 1 0 m l 溶液に D M 8 O 0. 4 9 4 m l をアルゴンガス雰囲気下に - 7 8 ででゆっくりと滴下する。滴下終了から 1 5 分後に t r a n s - 4 - t e r t - プトキシカルポニルアミノシクロヘキサノールの塩化メチレン懸濁液 3 0 m l を滴下し、更に 3 0 分後にトリエチルアミン 2. 5 2 m l を加え、 - 7 8 で 3 0 分、0 で 7 1 5 分機 する。反応液に重曹水を加えクロロホルムで抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し得られた残 をヘキサンーイソプロピルエーテル混合溶媒に懸濁し、 取することで 4 - (t e r t - プトキシカルポニルアミノ)シクロヘキサノン 0. 9 0 3 9 を 得る。

[0196]

(2)前記(1)で得られる化合物33.059のトルエン350m | 溶液に1.0Mジィソプチルアルミニウムヒドリドトルエン溶液313m | を一てる海下し、同温では時間視 する。過剰の試薬をメタノール33m | を適下して分解した後、水100m | を加え1時間視 し、析出する不溶物を 過して除く。 液の有機層を分離し、無比がルンプロでルエーテルで行う。得られる 液を濃縮し残 をシリカゲルフラッシュカラにによっているでは、不容物を 適に加残 をシリカゲルフラッシュカラに得っていた無色結晶をヘキサンーイソプロでルエーテル混合溶媒に加熱 懸濁し、0℃で 過して た ミー4ーセミアセープトキシカルボニルアミノシクロヘキサノール6.959を得る

[0197]

(3)前記で得られるとiS-4-tertープトキシカルポニルアミノシクロヘキサノールおよび対応原料化合物を用い、参考例9-1と同様にして、表6 参考例9-58~9-64の化合物を得る。

[0198]

参考例 10-1

(1) 4-tert-プトキシカルポニルアミノー4-メチルシクロヘキサノン9. 18 50

20

30

40

50

分、水素化ホウ素ナトリウム 3. 05 分およびイソプロピルアルコール 100 m L の退合物を室温で 1 時間 7 する。反応液を氷冷下、飽和塩化アンモニウム水溶液で希釈し、酢酸エチルで抽出する。得られた抽出液を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去することにより、セー4ーセピアセープトキシカルポニルアミノー4ーメチルーアー1ーシクロヘキサノール及びcー4ーセピアセープトキシカルポニルアミノー4ーメチルーアー1ーシクロヘキサノールの退合物 9. 20分を得る。

(2)前記(1)で得られる化合物 9. 20 9、 P - メトキシ安息香酸クロリド 8. 26 9、 ジメチルアミノビリジン 5. 9 3 9 および塩化メチレン 1 0 0 m L の混合物を 2 0 時間加熱 還流する。冷却後、反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、 1 0 % クエン酸水溶液、水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を留去する。残を n - ヘキサン から結晶化し、 c - 4 - t e r t - プトキシカルボニルアミノ - 4 - メチル - O - (4 - メトキシフェニルカルボニル) - r - 1 - シクロヘキサノール (c i S 体化合物) 0. 689 を 得る。

[0200]

[0199]

また、残 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー [溶媒:酢酸エチル/ n ー へ キサン(1 / 1 0)] で精製し、前記化合物(c i S 体化合物)と t ー 4 ー t e r t ー プトキシカルボニルアミノー 4 ーメチルー O ー (4 ーメトキシフェニルカルボニル) ー r ー 1 ー シクロヘキサノール(t r a n S 体化合物)の退合物(1:5)3.50 を得る。

[0201]

(3)前記(2)で得られることを体化合物10.68分、水酸化ナトリウム6.10分、メタノール150mLおよび水120mLの退合物を外温75℃で1時間加熱する。反応液を冷却後、溶媒を減圧留去し、酢酸エチルで抽出する。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去することにより、cm4-tert-プトキシカルポニルアミノー4-メチルーr-1-シクロヘキサノール6.61分を得る。

[0202]

(4)前記(2)で得られるとis体とせたのns体の混合物(1:5)3.50分を用い、前記(3)と同様に処理することにより、セー4ーセピケセープトキシカルボニルアミノー4ーメチルーケー1ーシクロヘキサノール1.77分を得る。

[0203]

参考例 10-2~10-8

t-4-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-メチルード-1-シクロヘキサノール(参考例10-1(4))および対応原料化合物を用い、参考例9-1と同様にして、表6 参考例10-2~10-3の化合物を得る。また、こ-4-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-メチルード-1-シクロヘキサノール(参考例10-1(3))を用い、同様にして、表6 参考例10-4~10-8の化合物を得る。

[0204]

参考例 11-1~11-38 及び 12-1~12-96

七rans-4-(tert-プトキシカルボニルアミノ)シクロヘキサンカルボン2酸50m3とN-メチルーペンジルアミン250m3、1-(3-ジメチルアミノプロルカルボン100m3とN-メチルーペンジルアミン250m3、1-ビドロキシペングトリアグール306 m3、及びN、N-ジメチルムアミド5 mLの混合物を室温で15時間する。反応液に炭酸水素ナトリウム水溶液を加えてアルカリ性とした後、酢酸エチルで油出する。抽出液を水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒下油出する。抽出液を水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒に出する。地出液を水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒に固ますることにより、カーサンカルボキサン5mLの混合物を室温で12時間する。反応液を濃縮することにより、サン5mLの混合物を室温で12時間する。反応液を濃縮することにより、サン5mLの混合物を室温で12時間する。反応液を濃縮することにより、大なジオキサン5mLの混合物を室温で12時間する。反応液を濃縮することにより、大ないジオキサン5mLの混合物を室温で12時間する。反応液を濃縮することにより、大ないジオキサン5mLの混合物を室温で12時間する。

[0205]

また、対応する原料アミン化合物(鎖状アミン化合物、またはピペリジン化合物、ピペラジン化合物などの環状第二アミン化合物など)を用い、前記と同様にして、表 7 および表 8 参考例 1 1 - 2 ~ 1 1 - 3 8 および 1 2 - 1 ~ 1 2 - 9 6 の化合物を得る。(但し、フリー体化合物は、塩酸塩化合物の水溶液を炭酸カリウムで飽和し、クロロホルムで抽出した後、抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥、溶媒を減圧留去することにより得ることができる。)

「原料アミン化合物(ピペリジン化合物、ピペラジン化合物など)は、後記参考例15− 1~15−11、もしくは公知方法、もしくはこれらを組み合わせた方法により合成した ものを用いる。〕

参考例 12-97

(1) trans-4-(tert-プトキシカルボニルアミノ)シクロヘキサンカルボン酸4.5 g、チオモルホリン2.2 g g、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド3.90 g、1-ヒドロキシベングトリアグール2.7 4 g、及びN、N-ジメチルホルムアミド30mLの退合物を室温で4時間攬 する。

反応液に炭酸水素ナトリウム水溶液を加えアルカリ性とした後、酢酸エチルで抽出する。 抽出液を水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をジイソプロピルエーテルに懸濁し、析出した沈殿を 取することにより、NーセertープトキシカルポニルーセアのNS-4-(4-チオモルホリニルカルポニル)シクロヘキシルアミンを得る。

[0206]

(2)前記(1)で得られる化合物 5. 4 9 のクロロホルム 5 0 m | 溶液に、氷冷下 7 5 % - メタクロロ過安息香酸 8. 9 9 を加え、室温で 1 時間 7 する。 反応液に炭酸水素ナトリウム水溶液を加えアルカリ性とした後、酢酸エチルで抽出する。 抽出液を水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。 残 を ジイソプロ ピルエーテルに 懸濁し、析出した沈殿を 取する。

ついで、この化合物をジオキサン25mLに懸濁し、4N塩酸ージオキサン溶液(25mL)を加えて室温にて16時間機 する。反応液にエーテルを加え、析出した沈殿を 取し、水に溶解する。炭酸カリウムを加えアルカリ性とした後、クロロホルムで抽出する。 抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。 残 をジイソプロピルエーテルに懸濁し、析出した沈殿を 取することで、七ヶのNS-4-(1.1-ジオキソー4-チオモルホリニルカルボニル)シクロヘキシルアミン(表8 参考例12-97)を得る。

[0207]

参考例 13-1~13-7

trans-4-(ペンジルオキシカルボニルアミノ)シクロヘキサンカルボン酸 5.079の塩化メチレン 50m | 懸濁液に塩化チオニル 4.0m | 及び N.Nージメチルホルムアミド 0.8m | を加え、室温で 1 時間機 する。

反応液を減圧濃縮して得られる固体のうち500m分を、氷冷した2-アミノピリミジン207m分とトリエチルアミン0. 4mlの塩化メチレン8ml溶液へ加える。室温で2時間潤 後、反応液に水を加え、クロロホルムで抽出する。抽出液を減圧濃縮して得られる残 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー〔溶媒:クロロホルムーメタノール(50:1)〕で精製することにより、NーペンジルオキシカルボニルーセトのNS-4-〔(ピリミジン-2-イルアミノ)カルボニル〕シクロヘキシルアミン240m分を得る。この化合物を脱保護処理に付し、セトのNS-4-〔(ピリミジン-2-イルアミノ)カルボニル〕シクロヘキシルアミン(表8 参考例13-1)を得る。

[0208]

また、2-アミノビリミジンに代えて、対応原料化合物を用い、前記と同様に処理することにより、表8 参考例13-2~13-7の化合物を得る。

[0209]

10

20

脱保護は、臭化水素酢酸を用い、以下のように行う。すなわち、化合物を30%臭化水素酢酸溶液3ml中50℃で4時間撹 する。反応液にジイソプロピルエーテル30mlを加え、析出物を 取することにより、脱保護された化合物の臭化水素酸塩を得る。この臭化水素酸塩を水溶液とし、炭酸カリウムで飽和し、クロロホルムで抽出することにより、フリー体を得る。

[0210]

但し、参考例13-2の化合物の脱保護は、パラジウム炭素を用いて以下のように行う。 すなわち、化合物のメタノールーテトラとドロフラン懸濁液に、10%パラジウム炭素触 媒及ひ早酸アンモニウムを加え加熱環流する。不溶物を 別し、 液を減圧濃縮する。

[0211]

アルゴン雰囲気下、 七 ケ の n S - 4 - (ペンジルオキシカルポニルアミノ)シクロヘキサンカルポン酸クロリド 1.0 分、トリプチルフェニルチン1.9 2 分、ジクロロピス(トリフェニルホスフィン)パラジウム 6 1 m 分、及びジオキサン10 m L の混合物を110℃で12時間加熱 する。冷却後、反応液を遠心濃縮装置で濃縮後、残 をテトラヒドロフランに溶解し、シリカゲル5 分と伴に濃縮乾固する。得られる残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー [溶媒:酢酸エチルーヘキサン(1:2) から(1:1)] で精製し、N-ペンジルオキシカルポニルー t ケ の n S - 4 - ペンゾイルシクロヘキシルアミン883 m 分を得る。

この化合物870m9を、アルゴン雰囲気下、トリメチルシリルヨージド1.09、及びクロロホルム5mLと伴に室温で2時間 する。原料の消失をTLCで確認し、反応液にメタノール0.17mLとジエチルエーテル5mLを加え、室温で3日間 する。得られる沈殿物を 取後、無水ジエチルエーテルで洗浄、乾燥し、 七ヶ c.n s - 4 - ペングイルシクロヘキシルアミン(表8 参考例13-8)830m9を得る。

また、前記と同様にして、表8 参考例13-9~13-16の化合物を得る。

[0212]

参考例 13-17

(1) 七ヶのNS-4-メトキシカルポニルシクロヘキサン-1-カルポン酸 5 9 とオキサリルクロリドから七ヶのNS-4-メトキシカルポニルシクロヘキサン-1-カルポン酸クロリドを得る。その塩化メチレン 5 0 mL溶液に、氷冷下でモルホリン7. 5 8 9 を適下し、2 時間 する。反応液を 1 0 % クエン酸水溶液にあけ、クロロホルムで抽出後、破酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルフラッシュカラムクロマトグラフィー [溶媒:酢酸エチル-ヘキサン(1:1) から酢酸エチル-クロロホルム(1:1)] で精製し、ヘキサンから結晶化して、七ヶのNS-1-メトキシカルポニルー4-(モルホリノカルポニル)シクロヘキサン 6 . 4 9 9 を得る。

[0213]

10

20

30

[0214]

(3)前記(2)項で得られる化合物(単一異性体)546m分を、水酸化ナトリウム251m分、メタノール5mに、水10mにの混合物中で110℃、2時間加熱 する。冷却後、反応液を10%塩酸でPH3に調整し、クロロホルムで3回抽出し、抽出でを破酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。得られる化合物(カルボン酸)479m分とジフェニルホスホニルアジド550m分、ペンジルアルコール216m分のトルエン5mに溶液を12時間加熱 する。冷却後、反応液に10%クエン酸水溶液を加え、トルエン層を分離後、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留まれ、カルエン層を分離後、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減延圧至まれ、10%の大力にで、11%以下で、11%以下で、11%以下で、11%以下で、11%以下

[0215]

参考例 13-18~13-21

セアのNS-4-(セピア セープトキシカルボニルアミノ)シクロヘキサンカルボン酸と
ピペラシンを前記参考例11-1と同様に処理して、N-セピア セープトキシカルボニル
ー セアのNS-4-(1-ピペラジニルカルボニル)シクロヘキシルアミンを得る。
この化合物400m9、トリエチルアミン260m9、および塩化メチレン8mLの混合
溶液に、氷冷下、クロロ炭酸メチルを滴下し、室温にて終夜 する。反応液を水、飽和
食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮する。得られた残 をイソ
プロピルエーテルに懸濁し、析出した沈殿を 取することにより、N-セピア・プトキシカルボニルーセアのNS-4-(4-メトキシカルボニル-1-ピペラジニルカルボニル)シクロヘキシルアミン410m9を得る。

[0216]

この化合物を常法に従い、酸性条件下で脱保護し、すらに塩基性に戻し、 セト a n s - 4 - (4 - メトキシカルボニル - 1 - ピペラジニルカルボニル)シクロヘキシルアミン(表8 参考例 1 3 - 1 8) を得る。

[0217]

また、前記と同様にして、表8 参考例13-19~13-21の化合物を得る。

[0218]

参考例 13-22

N-tert-プトキシキシカルボニルー trans-4- (ピペラジノカルボニル)シクロヘキシルアミン623m3、3、4-ジエトキシー3-シクロプテンー1、2-ジオン340m3およびエタノール5mlの混合物を室温で2、5日7度 する。反応液を減圧濃縮して得られる残 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶媒:クロロホルムーメタノール (50:1)) で精製後エーテルにて粉末化する。この化合物を塩酸ージオキサンで処理して脱保護し、trans-4- [4- (4-エトキシー1、2-ジオキソー3-シクロプテン-3-イル) ピペラジニルカルボニル」シクロヘキシルアミン (表8参考例13-22) を得る。

[0219]

参考例 13-23

この化合物を10%塩酸3mlの存在下、水素雰囲気下、パラジウム炭素で処理して、脱保護し、4-(4-プトキシー1.2-ジオキソー3-シクロプテンー3-イル)-じゃ

10

20

30

20

30

50

ラジンを得る。

[0220]

(2) 前記(1) で得られる化合物とセトのNS-(4-ペンジルオキシカルボニルアミノ) シクロヘキサンカルボン酸クロリドを、塩化メチレン中、トリエチルアミン存在下に反応させることにより、N-ペンジルオキシカルボニルー セトのNS-4-〔4-(4-プトキシ-1、2-ジオキソ-8-シクロプテン-8-イル) じ ペラジノカルボニル〕シクロヘキシルアミンを得る。

[0221]

(3) 前記(2) で得られる化合物とジメチルアミン塩酸塩を、トリエチルアミン存在下、エタノール中で反応させることにより、Nーベンジルオキシカルボニルー t r c n s - 4 - [4 - (4 - ジメチルアミノー1.2 - ジオキソー3 - シクロプテンー3 - イル)ピペラジニルカルボニル〕シクロヘキシルアミンを得る。この化合物を、ヨウ化トリメチルシランで処理して脱保護し、t r c n s - 4 - [4 - (4 - ジメチルアミノー1.2 - ジオキソー3 - シクロプテンー3 - イル)ピペラジニルカルボニル〕シクロヘキシルアミン(表8 参考例13-23)を得る。

[0222]

参考例 13-24

N-ペンジルオキシカルボニルー七ケのNS-4-〔(5-ヒドロキシメチルー2ーイソインドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミン0.319のテトラヒドロフランー塩化メチレン10 mlの懸濁液に氷冷下、トリエチルアミン0.15ml、塩化メタンスルホニル0.07mlを加え、氷冷下1時間 する。反応退合物に水を加え、酢酸エチルにて抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 にジメチルホルムアミド5ml、モルホリン0.25mlを加え、室温にて一晩 する。反応退合物に水を加え、酢酸エチルにて抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムーメタノール=100:1)で精製する。この化合物を水素雰囲気下、パラジウム炭素で処理して、七ヶのNS-4-〔(5ーモルホリノメチルー2ーイソインドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミン(表8 参考例13-24)を得る。

[0223]

參考例 13-25~13-29

(1) Nーペンプルオキシカルボニルー 七 かんの S - 4 - 〔(5 - と ドロキシメチルー 2 - イソインドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミン 4 . 0 9 のクロロホルム 1 2 0 m | 溶液に二酸化マンガン 2 0 9 を加え室温にて 4 時間 する。セライトにより二酸化マンガンを 別し、溶媒を減圧留去する。残 をヘキサンー酢酸エチルに懸濁し、結晶を取することにより、Nーペンプルオキシカルボニルー 七 かんの S - 4 - 〔(5 - ホルミルー 2 - イソインドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミンを得る。

[0224]

(2) 硝酸銀3. 359の水溶液に氷冷下、上記(1)で得られる化合物2. 759、エタノール110mlを加えた後、水酸化カリウム2. 619の水溶液を滴下する。氷冷下1時間 し、セライトにて 別後溶媒を減圧留去する。残 に1N塩酸水50mlを加え、クロロホルム抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をヘキサンーエーテルに懸濁し、結晶を 取することにより、NーペンプルオキシカルポニルーセトのNS-4-〔(5-カルポキシ-2イソインドリニル)カルポニル〕シクロヘキシルアミンを得る。

[0225]

(3) 前記(2)で得られる化合物を用い、参考例11-1と同様にして、原料アミン化合物と縮合した後、水素雰囲気下、パラジウム炭素で処理することにより、七ヶのNS-4-〔(5-ジメチルアミノカルボニルー2-イソインドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミン(表 8 参考例13-25)を得る。

また、同様にして、表8 参考例13-26~13-29の化合物を得る。

[0226]

参考例 13-30~13-33

(1) Nーペンジルオキシカルボニルー七ケのns-4-〔(5-ホルミルー2-イソインドリニル) カルボニル〕シクロヘキシルアミン(参考例13-25の(1)で得られる化合物) 3. 0 9 のアセトニトリル25 m | の懸濁液にセeケtープチルカルパメート2.6 9、トリエチルシラン3.5 m | 、トリフルオロ酢酸1.15 m | を加え、室温にて一晩 する。反応混合物に水を加え、クロロホルムにて抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をヘキサンー酢酸エチルに懸濁し、結晶を取することにより、Nーペンジルオキシカルボニルー七ケのns-4-〔(5-teケtープトキシカルボニルアミノメチルー2-イソインドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミンを得る。

[0227]

(2) 前記(1) で得られる化合物を、水素雰囲気下、パラジウム炭素で処理することにより、 trans-4-[(5-tert-プトキシカルボニルアミノメチルー2-イソインドリニル) カルボニル〕シクロヘキシルアミン(表8 参考例13-30) を得る。 【0228】

(8) 前記(1) で得られる化合物を4N塩酸ージオキサンで処理することにより、Nーベンジルオキシカルボニルー t r a n s - 4 - [(5 - アミノメチルー 2 - イソインドリニル) カルボニル〕 シクロヘキシルアミン・塩酸塩を得る。

[0229]

(4)前記(3)で得られる化合物(塩酸塩) 0.59の塩化メチレンーピリプン 5 m l 溶液に、塩化シクロプロパンカルポニル 0.25 m l を加え室温 4 時間 する。反応混合物に希塩酸水を加え、クロロホルムにて抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムーメタノール = 50:1)で精製し結晶物を得る。この化合物を、水素雰囲気下、パラジウム炭素で処理することにより、 trans-4-[(5-シクロプロピルカルポニルアミノメチルー2-イソインドリニル)カルポニル〕シクロヘキシルアミン(表 8 参考例 13-31)を得る。

[0230]

また、同様にして、表8 参考例13-32~13-33の化合物を得る。

[0231]

参考例 13-34

(1) パーペンジルオキシカルボニルーセトのNS-4-〔(5-ホルミルー2-イソインドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミン(参考例13-25の(1)で得られる化合物)の、39の蟻酸3mlの溶液に、ヒドロキシルアミン塩酸塩の、089、蟻酸ナトリウムの、099を加え、3時間加熱環流する。反応混合物に水を加え、酢酸エチルにて抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をNHシリカゲルクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムー酢酸エチル=50:1)で精製し得られる化合物をヨウ化トリメチルシランで処理することにより、セトのNS-4-〔(5-シアノ-2-イソインドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミン・ヨウ化水素酸塩(表8 参考例13-34)を得る。

[0232]

參考例 13-35~13-46

(1) NーペンジルオキシカルボニルーセトのNS-4-[(6-ニトロー1ーインドリニル)カルボニル」シクロヘキシルアミン(参考例13-1と同様の方法で得られる脱保護前の化合物)6.08分の含水エタノール(エタノール120ml +水1.2ml) 懸濁液へ塩化第1スズ17.33分を加え、アルゴン雰囲気下で4.5時間加熱環流する。反応液に10%水酸化ナトリウム水溶液を加えPH 9-10とし、クロロホルム300mlで希釈、硫酸マグネシウムで乾燥後、不溶物を 別する。 液を減圧濃縮して得られる残 を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムー酢酸エチル(

10

20

40

30

20

30

40

2 : 1)) で精製することにより、Nーペンプルオキシカルボニルー t r a n S - 4 - 〔 (6 - アミノー1 - インドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミン4.723を得る

[0233]

(2)前記(1)で得られる化合物396m分の塩化メチレン10ml溶液に室温でピリジン0.12mlと無水酢酸0.104mlを加え、5時間増 する。反応液に5%塩酸を加え、クロロホルムで抽出する。抽出層を水、飽和重曹水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムー酢酸エチル(1:1))で精製する。

この化合物を、バラジウム炭素で処理して脱保護することにより、 もト ans-4-〔(6-アセチルアミノ-1-インドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミン(表 8 参考例 1 3 - 3 5) を得る。

また、同様にして、表 8 参考例 1 3 - 3 6 ~ 1 3 - 3 7 の化合物を得る。

[0234]

(3)前記(1)で得られる化合物400m3のピリジン10m1溶液に室温でメタンスルホニルクロリド0.085m1を加え、5時間増 する。反応液を減圧濃縮した残 をクロロホルムに溶解し、5%塩酸、水、飽和重曹水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムー酢酸エチル(2:1))で精製する。

この化合物を、パラジウム炭素で処理して脱保護することにより、 せんの S - 4 - 〔(6 - メチルスルホニルアミノ - 1 - インドリニル)カルボニル〕シクロヘキシルアミン(表 8 - 参考例 1 3 - 3 8)を得る。

[0235]

(4)前記(1)で得られる化合物 403m分、N.Nージメチルグリシン塩酸塩169m分、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)-カルボジイミド塩酸塩243m分、1-ビドロキシベンゲトリアゲール173m分、及びトリエチルアミン0.181mlのN.Nージメチルホルムアミド15ml溶液を室温で5時間視 する。反応液を減圧濃縮した残 を酢酸エチルに溶解し、飽和重曹水、水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルム-メタノール(50:1))で精製する。

この化合物を、パラジウム炭素で処理して脱保護することにより、 七ヶのNS-4- { 〔6 -(ジメチルアミノ)メチルカルポニル-1-インドリニル〕カルポニル)シクロヘキシルアミン(麦8 参考例13-39)を得る。

[0236]

(5)前記(1)で得られる化合物402m分のアセトニトリル10m I 懸濁液に37% ホルマリン水溶液0.8m I とトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム635m分を室温で加え、1.5時間提 する。反応液を水で希釈し、酢酸エチルで抽出する。抽出層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムー酢酸エチル(2:1))で精製する。この化合物を、パラジウム炭素で処理して脱保護することにより、 セトのn S - 4 - 〔(6-ジメチルアミノー1-インドリニル)カルポニル〕シクロヘキシルアミン(表8 参考例13-40)を得る。

[0237]

(6) N-ベンジルオキシカルボニルー 七 かい S-4- [(5-ニトロー1-インドリニル) カルボニル] シクロヘキシルアミン(参考例13-1と同様の方法で得られる化合物) を出発原料として用いる他は、前記(1)~(5)と同様にして、表8 参考例13-41~13-46の化合物を得る。

[0238]

参考例 13-47~13-52

N-ペンプルオキシカルボニルーtrans-4-[(5-ヒドロキシー1-インドリニ

ル)カルボニル〕シクロヘキシルアミン(参考例18-1と同様の方法で得られる化合物)400m分のN、Nージメチルホルムアミド5m | 溶液に炭酸カリウム451m分及び2-(ジメチルアミノ)エチルクロリド塩酸塩238m分を加え、50℃で19時間視する。 反応液を減圧濃縮した残 のクロロホルム溶液を、水洗、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムーメタノール(30:1))で精製する。

[0239]

この化合物を、メタノール10mlーテトラヒドロフラン10ml 懸濁液に、10%パラジウム炭素 触媒100m分及び 中酸アンモニウム920m分を加え17時間加熱 還流する。不溶物を 別し、 液を減圧 濃縮することにより、 七ヶ a n s - 4 - { 〔5 - (2 - ジメチルアミノエチル) オキシー1 - インドリニル〕 カルボニル 〉シクロヘキシルアミン (表8 参考例13-47)281m分を得る。

[0240]

また、前記と同様にして、表8 参考例13-48~13-52の化合物を得る。

[0241]

参考例 14-1~14-16

こ(S-4-(七eケセープトキシカルボニルアミノ)シクロヘキサンカルボン酸400m分、4-ヒドロキシピペリジン216m分、1-ヒドロキシペングトリアグール244m分、0-ペングトリアグール-1-イルーN、N、N、ーテトラメチルウロニウムヘキサフルオロホスフェート686m分、Nーメチルモルホリン398μー、およびN、Nージメチルホルムアミド11mlの退合物を室温で14時間撹 する。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出する。抽出液を10%クエン酸水溶液、水および飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。得られる残 をジオキサン5mlに溶解し、4N塩酸ージオキサン6mlを加えて室温で12時間撹 する。反応液を濃縮し、残 にメタノールを加えて減圧濃縮する。次いで残 にエーテルを加えて減圧濃縮することにより、こ(S-4-(4-ヒドロキシピペリジノカルボニル)シクロヘキシルアミン・塩酸塩(表8 参考例14-1)を得る。

[0242]

また、対応原料化合物を用い、前記と同様に処理して、表 8 参考例14-2~14-16の化合物を得る。(但し、フリー体化合物は、塩酸塩化合物の水溶液を炭酸カリウムで飽和し、クロロホルムで抽出した後、抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥、溶媒を減圧留去することにより得る。)

参考例 15-1

N-(tert-プトキシカルボニル) ピペラジン(1.03) のジメチルホルムアミド(7ml) 溶液に、炭酸カリウム(742m3)、更にヨウ化プチル(1.093) を加えて、室温で15時間増 して反応させることにより、N-tert-プトキシカルボニル-N-プチルピペラジンを得る。これを塩酸で酸処理することにより、N-プチルピペラジン・2塩酸塩を得る。

[0243]

また、同様にして、N-イソプロピルピペラジン・2塩酸塩を得る。

40

10

20

30

[0244]

参考例 15-2

4-(tert-プトキシカルボニル) ピペリドン(1.03) のメチレンクロライド(10ml) 溶液にジメチルアミン塩酸塩(430m3) を加え、更に氷冷下、トリエチルアミン(0.84ml) とトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(1.173) を加え、室温で3時間 して反応させることにより、N-tert-プトキシカルボニルー4ージメチルアミノピペリジンを得る。これを塩酸で酸処理することにより、4-(ジメチルアミノ) ピペリジン・2 塩酸塩を得る。

[0245]

冬考例 15-3

20

30

40

50

N-ホルミルピペラジン(5.089)とシクロヘキサンカルボキシアルデビド(7.509)の塩化メチレン(50ml)溶液に、氷冷下トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(10.519)を加え、室温で18時間捜して反応させることにより、1-ホルミル-4-シクロヘキシルメチルピペラジンを得、これを塩酸で酸処理することにより、1-(シクロヘキシルメチル)ピペラジン・塩酸塩を得る。

[0246]

参考例 15-4

1 ー t e r t ー プトキシカルボニルー 4 ー C r ロキシピペリジン(0.900分)、2 ークロロピリミジン(0.666分)のテトラヒドロフラン(4.5 m l) 溶液に60%水素化ナトリウム(0.232分)を徐々に加え、2時間後、ジメチルスルホキシド(1.0 m l) を加え室温で1日 して反応させることにより、1 ー t e r t ー プトキシカルボニルー 4 ー (2 ー ピリミジニルオキシ)ピペリジンを得る。この化合物を塩酸で酸処理することにより、4 ー (2 ー ピリミジニルオキシ)ピペリジン・塩酸塩を得る。また、同様にして、以下の化合物を得る。

4-(5-シアノ-2-ピリジルオキシ) ピペリジン・塩酸塩

4-(5-プロモ-2-ピリミジニルオキシ)ピペリジン・塩酸塩

4-(P-ニトロフェノキシ) ピペリプン・塩酸塩

参考例 15-5

N-(tert-プトキシカルボニル) ピペリジン-4-カルボン酸(700m分)、モルホリン(319μL)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)-カルボジイミド(702m分)、1-ヒドロキシベングトリアグール(495m分)、およびN、N-ジメチルホルムアミド(9ml)の混合物を室温で16時間撹 して反応させることにより得られる化合物を、塩酸で酸処理して、4-(モルホリノカルボニル)ピペリジン・塩酸塩を得る。

[0247]

また、前記と同様にして、以下の化合物を得る。

4-(ジエチルアミノカルボニル)じペリプン・塩酸塩

4- (N-メチル-N-ペンジルアミノカルポニル) ピペリジン・塩酸塩

4-(P-クロロフェニルアミノカルポニル)ピペリデン・塩酸塩

参考例 15-6

4-アミノー1-(tert-プトキシカルボニル) ピペリジン (700mg)、 安息香酸 (512mg)、1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル) -カルボジイミド (804mg)、1-ヒドロキシペンゲトリアゲール (567mg)、および N. Nージメチルホルムアミド (10ml) の混合物を室温で16時間撹 して反応させることにより得られる化合物を、塩酸で酸処理して、4-(ペンゲイルアミノ) ピペリジン・塩酸塩を得る。

また、前記と同様にして、以下の化合物を得る。

4-(2-ピリジルカルポニルアミノ) ピペリジン・塩酸塩

4-(シクロヘキシルカルホニルアミノ)ピペリプン・塩酸塩

参考例 15-7

N-(tert-プトキシカルポニル) ピペラジン(700mg)、N-メチル-N-フェニルカルパモイルクロリド(700mg)、及びトリエチルアミン(1.05mL)のアセトニトリル(7mL)溶液を室温で15時間機 して反応させることにより得られる化合物を、塩酸で酸処理して、1-(N-メチル-N-フェニルアミノカルボニル) ピペラジン・塩酸塩を得る。

[0248]

參考例 15-8

N - ホルミルピペラジン (5.083) とトリエチルアミン (6.85ml) の塩化メチレン (50ml) 溶液に、氷冷下メタンスルホニルクロリド (3.65ml) を加え、室温で 18時間機 して反応させることにより、1-ホルミルー4-メタンスルホニルピペ

ラジンを得る。この化合物を、塩酸で酸処理して、1 - メタンスルホニルピペラジン・塩酸塩を得る。また、対応原料化合物を用い、同様にして、1 - (フェニルスルホニル) ピペラジン・塩酸塩を得る。

[0249]

参考例 15-9

2-tertープトキシカルボニルー5-(ヒドロキシメチル)イソインドリン0.99
9のテトラヒドロフラン10mー溶液に氷冷下、トリエチルアミン0.84mー、塩化メタンスルホニル0.37mーを加え、氷冷下1時間 する。反応退合物に水を加え、酢酸エチルにて抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残にエタノール20mー、ジイソプロビルエチルアミン1.02mーを加え、30分間加出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残を加えて抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残をシリカゲルクロマトグラフィー(溶媒:ヘキサンー酢酸エチル=4:1)で精製し油状物を得る。それをジオキサン5mーに溶解し、4N塩酸ージオキサン8mーを加えて室温にて する。エーテルン5mーを加えて析出した沈殿を 取し、エーテル洗浄することにより、5-(エトキシメチル)イソインドリン・塩酸塩を得る。

[0250]

また、前記と同様にして、以下の化合物を得る。

5-(メトキシメチル)イソインドリン・塩酸塩

5- (イソプロピルオキシメチル) イソインドリン・塩酸塩

参考例 15-10

5-アミノー2-tertープトキシカルボニルイソインドリン0.729の塩化メチレン8ml溶液にトリエチルアミン0.85ml、クロロ炭酸メチル0.35mlを加えを温5時間 する。反応退合物に水を加え、酢酸エチルにて抽出する。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。残 をシリカゲルクロマトグラフィー(溶媒:クロロホルムー酢酸エチル=2:1)で精製し油状物を得る。それをジオキサン5mlに溶解し、4N塩酸ージオキサン8mlを加えて室温にて する。エーテル20mlを加えて析出した沈殿を 取し、エーテル洗浄して、5-(メトキシカルボニルアミノ)イソインドリン・塩酸塩を得る。

[0251]

また、前記と同様にして、以下の化合物を得る。

5-(アセチルアミノ)イソインドリン・塩酸塩

參考例 15-11

2 - tertープトキシカルボニルー5 - アミノイソインドリン(WOOO/23428 と同様にして得られる化合物)とジメチルグリシンを原料として用い、参考例11-1と 同様にして反応させることにより、5 - (ジメチルアミノメチルカルボニルアミノ)イソインドリンを得る。

[0252]

以下の表1 の 一表1 の 、表 2 ~ 表 8 には、上記製造例および参考例の化合物の化学構造式および物性値などを示す。(表中、「Me」はメチル基を表す。また、表中、MS・AP 40 CI(m/z)は、質量分析値(大気圧化学イオン化マススペクトル)を表す。)また、以下の表 9 には、上記実験例の結果を示す。

[0253]

【表 1 】

20

10

#	1 -	1201	١ ١
表	1a	(その1	,

	R^2-X		R ¹ H N	O NC	
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1a-1	O_2N N N N N N N N N N	H	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):373 [M+H]+	10
1a−2	N	¥	2HCI	褐色粉末 MS+APCI(m/z):328 [M+H]+	
1a-3	NC NH H	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):353 [M+H]+	
1a-4	F N N H	н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):396 [M+H]+	20
1a-5	CN Nu. H	н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):353 [M+H]+	
1a-6	NO ₂	H	2HCI	黄色粉末 MS-APCI(m/z):373 [M+H]+	30
1a-7	NH NH'	н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):329 [M+H]+	
1a-8	Br N Nin.	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):407,409 [M+H]+	
1a-9	S—N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	淡黄色粉末 MS+APCI(m/z):375 [M+H]+	40
1a-10	$CI \longrightarrow N H$	Н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):363 [M+H]+	

【0254】

亵	1a	(そ	の2	1
~~		, •	-,-	•

	$R^2-X-\langle$		R ¹		
製造例	R²-X-	R ¹	塩	NC 物性値など	
番号 1a-11	N—NH,	Н	2HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):329 [M+H]+	10
1a-12	N H	Н	HCI	淡褐色粉末 MS+APCI(m/z):334 [M+H]+	
1a-13	O_2N N N N N	н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):372 [M+H]+	
1a-14	F F Num.	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):440 [M+H]+	20
1a-15	CH ₃ Nitr. NO ₂	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):402 [M+H]+	
1a-16	CI N Nu.	Н	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):364, 362 [M+H]+	
1a-17	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):364,362 [M+H]+	30
1a-18	CI N N N N N H	Н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):364, 362 [M+H]+	
1a-19	CI Nº	н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):365,363 [M+H]+	
1a-20	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):397 [M+H]+	40

【 0 2 5 5 】 【 表 3 】

表	1a	(その	3)
4X	ıa	170	J,

	R^2-X	R ¹	H O	-N	
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1a-21	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):357 [M+H]+	10
1a-22	N CN	н	2HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z):354 [M+H]+	
1a-23	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):354 [M+H]+	20
1a-24	CI NH2	Н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):378 [M+H]+	
1a-25	N. N	н	2HCI	精製粉末 MS-APC[(m/z):329 [M+H]+	
1a-26	NO ₂ NHW.	Н	HCI	褐色粉末 MS•APCI(m/z):389 [M+H]+	30
1a-27	H ₃ C-S N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):375 [M+H]+	
1a-28	H ₃ C S N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):447 [M+H]+	40

【0256】 【表4】

#	4	(Z-0)4\
表	1a	(その4)
3		((0) ./

	R^2-X-	R ¹	H ON	-N	
製造例番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など	
1a-29	CI O H	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):448 [M+H]+	10
1a-30	H ₃ C O O O N	Н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):477 [M+H]+	20
1a-31		Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):483 [M+H]+	
1a-32	H³C O O O H	Н	2HCI	無色粉末 MS*APCI(m/z):486 [M+H]+	30
1a-33	H ₃ C, CH ₃	Н	2HCI	無色粉末 MS*APCI(m/z):444 [M+H]+	
1a-34	H ₃ C O O H	H	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):470 [M+H]+	40

【0257】 【表5】 表 1a (その5)

	R ² -X	R ¹		-N	
製造例番号	R²-X-	R¹	NO 塩	物性値など	
1a-35	H ₃ C N O	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):485 [M+H]+	
1a-36	Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z	Н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):511 [M+H]+	
1a-37	H ₃ C. N CH ₃	Н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):485 [M+H]+	
1a-38	H ₃ C S	н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):488 [M+H]+	
1a-39	H ₃ C-S N N N H	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):472 [M+H]+	
1a-40	H ₃ C-S NNN H ₃ C	Н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):446 [M+H]+	

【0258】

表	1 a	(そ	တဗ	3)
~~		' •	-, -	• •

	. /	R ¹		^
	R^2-X-		N	C
製造例番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など
1a-41		Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):518 [M+H]+
	ON H NAME			det (ct) b// -b-
1a-42	N=N H Nm.	Н	2HCl	精製粉末 MS•APCI(m/z):405 [M+H]+
1a-43	N-N Hum	Н	2HCI	無色粉末 MS·APC((m/z):395 [M+H]+
1a-44	H ₃ C NO ₂	Н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):386 [M+H]+
1a-45	NO ₂	Н	2HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z):372 [M+H]+
1a-46	F CN H	н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):370 [M+H]+
1a-47	F CN	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):370 [M+H]+
1a-48	F F CN NW.	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):420 [M+H]+
1a-49	H ₂ N Nun.	Н	3НСІ	精製粉末 MS+APCI(m/z):367 [M+H]+

【0259】 【表7】 表 1a (その7)

A 10	R^2-X	R ¹	H N	-N	
製造例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1a-50	F NW H	н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):370 [M+H]+	
1a-51	CN Nun. H	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):352 [M+H]+	
1a-52	P CN	н	2HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):370 [M+H]+	
1a-53	Br CN	н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):432, 430 [M+H]+	2
1a-54	H ₃ C, O NH.	Н	2HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):382 [M+H]+	
1a-55	S NIM.	Н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):384 [M+H]+	
1a-56	N H N H	H	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):368 [M+H]+	8
1a-57	N N N CI	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):413 [M+H]+	
1a-58	Num.	Н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):419 [M+H]+	4
1a-59	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):453 [M+H]+	•

【0260】 【表8】

20

30

表 1a (その8)								
	R^2-X N N N							
製造例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など				
1a-60	O_2N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):373 [M+H]+				
1a-61	NC-\(\bigcirc_N \bigcirc_N \bigci	Н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):353 [M+H]+				
1a-62	CN H	Н	2HCI	淡褐色粉末 MS-APCI(m/z):353 [M+H]+				
1a-63	NO ₂	Н	2HCI	淡褐色粉末 MS•APCI(m/z):373 [M+H]+				
1a-64	N H	н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):329 [M+H]+				
1a-65	Br N H	Н	2HCI	淡黄色粉末 MS•APC[(m/z):409 [M+H]+				
1a-66	CH ₃ N N N H	Н	2HCI	淡黄色粉末 MS•APCI(m/z):375 [M+H]+				

【0261】 【表9】

20

30

40

表	1a	(その9)	

			R ¹	0			
R^2-X							
		\/		NC			
製造例番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など			
1a-67	N H NIIII.	Me	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):343 [M+H]+			
1a−68	O_2N N N N N N N N N N	Мө	2HCI	淡黄色粉末 MS・APCI(m/z):387 [M+H]+			
1a-69	NO ₂	Мө	2HGI	黄色粉末 MS·APCI(m/z):387 [M+H]+			
1a-70	NC NH,	Ме	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):367 [M+H]+			
1a-71	N H N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Ме	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):367 [M+H]+			
1a-72	N=N-Y	Мө	2HCI	褐色粉末 MS+APCI(m/z):343 [M+H]+			
1a-73	0 ₂ N-\(\bigcip_N \bigcip_H \\	Ме	2HCI	淡黄色粉末 MS•APCI(m/z):387 [M+H]+			
1a-74	NO ₂	Мө	2HCI	黄色粉末 MS+APCI(m/z):387 [M+H]+			
1a−75	NC NC H	Me	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):367 [M+H]+			
1a-76	N H H	Ме	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):367 [M+H]+			

【0262】 【表10】

表	1a	(その10)	
34	ı u	((0))	

\mathbb{R}^1										
	R^2-X H N N									
NC										
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など						
1a-77	CH ₃ N N''	СН⁵ОН	2HCI	淡黄色粉末 MS+APCI(m/z):405 [M+H]+						
1a-78	NO ₂	СН₂ОН	2HCI	淡黄色粉末 MS+APCI(m/z):403 [M+H]+						
1a-79	CN NHW.	СН₂ОН	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):383 [M+H]+						
1a-80	$O_2N { \swarrow} N_H^{Nihr.}$	СН₂ОН	2HCI	淡黄色粉末 MS·APCI(m/z):403 [M+H]+						
1a-81	NC-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	СН₂ОН	2HC1	無色粉末 MS+APCI(m/z):383 [M+H]+						
1a-82	NC-NH H	CH₂OH	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):383 [M+H]+						
1a-83	CN NH	СН₂ОН	2HCI	淡黄色粉末 MS+APCI(m/z):383 [M+H]+						
1a-84	O_2N	СН₂ОН	2HCI	淡黄色粉末 MS•APCI(m/z):403 [M+H]+						
1a-85	NO ₂	СН₂ОН	2HCI	淡黄色粉末 MS•APCi(m/z):403 [M+H]+						

【0263】

10

20

30

20

表	1a	(その11)	ı
-2X	10	\ C \ \ \ I \ I \	

R^2-X N N N						
製造例番号	R²-X-	R ¹	塩	物性値など		
1a-86		Н	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):343 [M+H]+		
1a-87	$B_{r} \stackrel{N}{\underset{CH_{3}}{\longleftarrow}} N_{N_{1}}^{N_{1}}$	Н	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):421 [M+H]+		
1a-88	N CH ₃	Н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):343 [M+H]+		
1a-89	$NC - N - N - CH_3$	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):367 [M+H]+		

【0264】 【表12】

表	1b	(その1)

製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	•
1b-1	O_2N O^{III}	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):374 [M+H]+	10
1b-2	NC-\OIII.	Н	HCI	無色結晶 融点:233℃付近から徐々に分解 MS-APCI(m/z):354 [M+H]+	
1b-3	F NOMir	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):397 [M+H]+	
1b-4	NO ₂	н	HCI	淡黄色粉末 MS+APCI(m/z):374 [M+H]+	20
1b-5	NH ₂	Н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):344 [M+H]+	
1b-6	$Br \stackrel{N}{\longrightarrow} O_{II_{I_{i}}}$	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):410 [M+H]+	
1b-7		Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):364 [M+H]+	30
	CI		フリー 体	無色結晶 融点:129-130℃(分解)	
1b-8	CH3S NOW.	Н	HCI	淡黄色粉末 MS·APCI(m/z):376 [M+H]+	
1b-9	CH3O-NOM,	н	HCI	無色 MS·APCI(m/z):360 [M+H]+	40
1b-10		Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):436 [M+H]+	, ***]

【0265】

表 1b (その2)

2 15	(())	r	1		
	R^2-X-		H N		
				NC	
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1b-11		Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):396 [M+H]+	10
1b-12	N Ohn.	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):330 [M+H]+	
1b-13	0 ₂ N-_O ^{III} '	Н	HCI	淡黄色粉末 MS-APCI(m/z):373 [M+H]+	
1b-14	N Ohn.	н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):330 [M+H]+	20
1b-15	CN Ohn.	Н	HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):354 [M+H]+	
1b-16	CI N OM.	H	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z);365,363 [M+H]+	-
1b-17	N Om.	Н	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):365,363 [M+H]+	30
1b-18	CH ₃	Н	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):359 [M+H]+	
1b-19	N Om.	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):329 [M+H]+	40
1b-20	CI NOM.	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):365,363 [M+H]+	

【0266】 【表14】

表 1b (その3)

	R^2-X-		R ¹	0 L _N	
	K A \	_/		NC	
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1b-21	H ₃ C ₂ ON _N ON _N .	H	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):359 [M+H]+	10
1b-22	W N	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):330 [M+H]+	
1b-23	CI NOM.	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):366,364 [M+H]+	
1b-24	N CN OH.	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):355 [M+H]+	20
1b-25	H ₃ C-S N N	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):376 [M+H]+	
1b-26	F N OW	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):398 [M+H]+	
1b-27	H ₃ C N OHn.	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):358 [M+H]+	30
1b-28	N CI	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):366,364 [M+H]+	
1b-29	CI NS NOW.	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):366,364 [M+H]+	
16-30	N. N. OHn.	Н	HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):330 [M+H]+	40

【0267】 【表15】

- 表 1b	(その4)				
	R^2-X	Rimming		NC NC	
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1b-31	H ₃ C N O W	н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):456 [M+H]+	10
1b-32	NO ₂	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):373 [M+H]+	
1b-33	CN CN	н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):353 [M+H]+	20
1b-34	F CN OM.	н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):371 [M+H]+	
1b-35	CN Om.	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):371 [M+H]+	
1b-36	F CN OWN.	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):421 [M+H]+	30
1b-37	NC F	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):371 [M+H]+	
1b-38	F CN	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):371 [M+H]+	
1b-39	H ₃ C CN	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):367 [M+H]+	40
1b-40	F CN	н	HCI	淡褐色粉末 MS·APCI(m/z):371 [M+H]+	

【0268】 【表16】

表	1Ь	(その4)
~~		1 6/

	R^2-X	RIIIIIIII		O NC	
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1b-41	Br CN	н	нсі	無色粉末 MS•APC[(m/z):433, 431 [M+H]+	10
1b-42	H ₃ C O CN	н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):383 [M+H]+	
1b-43	CI CN OIM.	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):387 [M+H]+	
1b-44	Br CN	Н	HCI	無色粉末 MS◆APCI(m/z):433, 431 [M+H]+	20
1b-45	Br N Oth.	Н	HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):492, 490 [M+H]+	
1b-46	N. N. M.	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):406 [M+H]+	
1b-47	ON OHI	Н	HCI	精製粉末 MS*APCI(m/z):379 [M+H]+	30
1b-48	N John	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):385 [M+H]+	
1b-49	H ₃ C O O	H	HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):448 [M+H]+	
1b50	H ₃ C CH ₃	Н	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):445 [M+H]+	40

【0269】

表	1b	(その5)

	$R^2-X-\sqrt{}$	R ¹	H)	-n^
		/	NO NO	
製造例 番号	R²-X-	R'	塩	物性値など
1b-51	H ₃ C NH	н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):431 [M+H]+
1b-52	H ₃ C OOO	н	2HCI	精製粉末 MS◆APCI(m/z):487 [M+H]+
1b-53	H ₃ C O	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):471 [M+H]+
1b-54	H ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):417 [M+H]+
1b-55	H ₃ C CH ₃	н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):444 [M+H]+
1b-56	H ₃ C _N CH ₃	Н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):486 [M+H]+
1b-57	H ₃ C _N CH ₃	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):470 [M+H]+

【0270】 【表18】

20

30

表	1b	(その7)

$R^2-X- \underbrace{ \begin{array}{c} R^1 \\ N \\ NC \end{array}}_{NC}$							
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など			
1b−58	O_2N	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):374 [M+H]+			
1b-59	NC-(NO	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):354 [M+H]+			
1b-60	F F N	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z);397 [M+H]+			
1b-61	CN N CN ✓	н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z);354 [M+H]+			
1b-62	Br-\(\bigc\)N-O	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):408 [M+H]+			
1b-63	S N O	Н	HCI	黄色粉末 MS◆APCI(m/z):376 [M+H]+			
1b-64	N-N-O	н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):330 [M+H]+			

【0271】 【表19】

表 11	b (3	その8)
3 4 · ·	•	C 42 47

R^2-X H N N N						
製造例番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など		
1b-65	NO ₂	Me	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):388 [M+H]+		
1b-66	NC NO OHIV.	Me	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):368 [M+H]+		
1b-67	NO ₂	Ме	HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):388 [M+H]+		
1b-68	NC-(N)-O	Me	HCI	精製粉末 MS-APCl(m/z):368 [M+H]+		
1b-69	O_2N	Me	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):388 [M+H]+		
1b-70	Br—N—O	Ме	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):424 [M+H]+		
1b-71	H_2N N N N	Me	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):386 [M+H]+		

【0272】 【表20】 10

20

表:	lc (そ	7) 1)
-ax			,,,	•

R ²	2 10	((0)1)	nl				
NC 製造網 R²-X-		\mathbb{R}^1 \mathbb{H} \mathbb{H} \mathbb{H}					
##			-	N	c		
1c-2	製造例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など		
1c-3 H	1c-1	N= Min.	Н	2HCI		10	
N-N MS·APCI(m/z):362 [M+H]+ 20 MS·APCI(m/z):355 [M+H]+ 20 MS·APCI(m/z):355 [M+H]+ 20 MS·APCI(m/z):355 [M+H]+ 20 MS·APCI(m/z):375 [M+H]+ 20 MS·APCI(m/z):375 [M+H]+ 30 1c-7 CH ₃	1c-2	N Jun.	Н	HCI			
1c-4 H N N MS·APCI(m/z):355 [M+H]+ 1c-5 CH ₃ H HCI 無色粉末 MS·APCI(m/z):375 [M+H]+ 1c-6 CH ₃ H HCI 無色粉末 MS·APCI(m/z):383 [M+H]+ 30 1c-7 CH ₃ H 2HCI 無色粉末 MS·APCI(m/z):404 [M+H]+ 1c-8 CH ₃ H 2HCI 無色粉末 MS·APCI(m/z):404 [M+H]+ 1c-9 CH ₃ H 1c-1 MS·APCI(m/z):398 [M+H]+	1c-3		н	HCI		20	
1c-6	1c-4		Н	HCI	MS+APCI(m/z):355 [M+H]+	20	
1c-7	1c-5	O Min.	Н	HCI			
1c-8	1c-6	N Jun.	Н	HCI		30	
1c-9 CH ₃ H HCl 精製粉末 MS-APCI(m/z):427 [M+H]+	1c-7		Н	2HCI	MS•APCI(m/z):404 [M+H]+		
MS-APCI(m/z)-427 [M+H]+ 40	1c-8	N Mu.	Н		MS+APCI(m/z):398 [M+H]+		
Ö	1c-9	N Min	н	HCI		40	

【0273】 【表21】

= 17	-	17	Ma)	٠
裹	1c	いて	の2)	,

	R^2-X R^1 N N N					
製造例番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など		
1c-10	CH ₃ H ₃ C-N Mu.	Н	HCI	無色結晶 融点:211℃ (分解) MS+APCI(m/z):307 [M+H]+	10	
1c-11	H ₃ C N M	н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):349 [M+H]+		
1c-12	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):377 [M+H]+		
1c-13	H ₃ C N Min.	H	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):349 [M+H]+	20	
1c-14	H ₃ C N	Н	HCi	無色粉末 MS+APCI(m/z):363 [M+H]+		
1c-15	H ₃ C N Mun.	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):365 [M+H]+		
1c-16	H ₃ C N	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):389 [M+H]+	30	
1c-17	H ₂ N Mu.	Н	HCI	淡褐色精製樹脂状 MS·APCI(m/z):279 [M+H]+		
1c-18	H ₃ C - N Mun.	Н	HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z):293 [M+H]+		
1c-19	H³C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):307 [M+H]+	40	

【0274】 【表22】

表	1c	(その	3)
衣	IC	くての	J

	R^2-X	Rilling	'N ✓	NC NC
製造例番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など
1c-20	H ₃ C N	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):335 [M+H]+
1c-21	H ₃ C N N N CH ₃ O	н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):321 [M+H]+
1c-22	H ₃ C CH ₃ O	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):335 [M+H]+
1c-23		н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):357 [M+H]+
1c-24	N N N	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):357 [M+H]+
1c-25	H ₃ C	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):373 [M+H]+
1c-26	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):362 [M+H]+
1c-27	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):376 [M+H]+
1c-28	N N H	Н	HCI	淡褐色粉末 MS-APCI(m/z):363 [M+H]+
1c-29	H Jun	Н	HCI	無色精製粉末 MS・APCI(m/z):395 [M+H]+

【0275】 【表23】 40

10

20

表 1c(その4)

	R^2-X	R ¹	H N	-N	
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
1c-30	CH ₃ H ₃ C N O	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):321 [M+H]+	10
1c-31	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):335 [M+H]+	
1c-32	H ₃ C	н	HCI	褐色精製樹脂状 MS•APCI(m/z):365 [M+H]+	
1c-33	H ₃ C N	Н	HCI	淡褐色精製粉末 MS•APCI(m/z):365 [M+H]+	20
1c-34	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	нсі	淡褐色精製樹脂状 MS-APCI(m/z):379 [M+H]+	
1c-35	H ₃ C N	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):351 [M+H]+	
1c-36	HQ H ₃ C	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):351 [M+H]+	30
1c-37	H ₃ C _O CH ₃ N	Н	HCI	無色箱製粉末 MS·APCI(m/z):365 [M+H]+	
1c-38	H ₃ C CH ₃ O CH ₃ N N N N O	Н	HCI	無色精製粉末 MS・APCI(m/z):407 [M+H]+	
1c-39	HO CH ₃	Н	HCI	無色精製粉末 MS-APCI(m/z):351 [M+H]+	40
1c-40	H ₃ C O CH ₃	Н	HCI	無色精製粉末 MS*APCI(m/z):379 [M+H]+	

【0276】 【表24】

表	1c	(そ	n	5)	
4X	16		"	J,	

R^2-X H N N N						
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など		
1c-41	CH ₃	Н	HCI	無色精製粉末 MS+APCI(m/z):333 [M+H]+		
1c-42	H ₃ C	н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):370 [M+H]+		
1c-43	H ₃ C N N N	н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):400 [M+H]+		
1c-44	H ₃ C ₁	Н	нсі	無色精製粉末 MS•APCI(m/z):409 [M+H]+		
1c-45	H ₃ C N	Н	HCI	無色精製粉末 MS·APCI(m/z):423 [M+H]+		

【0277】 【表25】 10

20

30

毒	1 -	(そ	ጥ	<u>د</u> ۲
表	1 c	1.0	v	υ,

<u> </u>	(0)			
	R^2-X-	R ¹	NC ¹	
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
1c-46	H ₃ C N O	Н	HCI	精製粉末 MS∙APCI(m/z):307 [M+H]+
1c-47	H ₃ C N O	H	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):335 [M+H]+
1c-48	NC NOW H	н	HCI	精穀粉末 MS+APCI(m/z):479 [M+H]+
1c-49	O ₂ N O _N H	н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):498 [M+H]+
1c-50		Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):492 [M+H]+
1c-51	NC H ₃ C H	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):492 [M+H]+
1c-52	CH ₃	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):452 [M+H]+

【0278】 【数26】

表	4 -1	(その 1)	
न्द्र	1d	(てひ)	

	R^2-X		R ¹ H N		
製造例番号	R ² -X-	R'	塩	NC [▼] 物性値など	
1d-1	N. Jun.	Н	HC1	無色粉末 MS+APCI(m/z):333 [M+H]+	10
1d-2	HO N Mu.	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z);363 [M+H]+	
1d-3	H ³ C-0 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	Н	HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z):377 [M+H]+	
1d-4	O Name.	Н	HCI	無色粉末 MS・APC((m/z):361 [M+H]+	20
1d-5	N Jun.	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):347 [M+H]+	
1d-6	H ₃ C-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):361 [M+H]+	
1d-7	H ₃ C CH ₃	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):375 [M+H]+	30
1d-8	H ₃ C CH ₃ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):403 [M+H]+	
1d-9	H ₃ C-O N-W	Н	HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):405 [M+H]+	
1d-10	H ₂ N N N	Н	体	精製粉末 MS·APCI(m/z):390 [M+H]+	40

【0279】 【表27】

20

30

40

表	4 1	(その2)	
70	1d	(てひ)と)	

	R^2-X					
製造例番号	R²-X-	R¹	N 塩	物性値など		
1d-11	N H_2N N N	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):390 [M+H]+		
1d-12	H ₃ C N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):390 [M+H]+		
1d-13	H ₃ C N N N	Н	нсі	精製粉末 MS+APCI(m/z):446 [M+H]+		
1d-14	HN N-Ju	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):348 [M+H]+		
1d-15	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):376 [M+H]+		
1d-16	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):390 [M+H]+		
1d-17	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):404 [M+H]+		
1d-18	HO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):392 [M+H]+		
1d-19	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):390 [M+H]+		
1d-20	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):404 [M+H]+		
1d-21	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):418 [M+H]+		

【0280】

20

30

40

	表	1d	(その3)	į
--	---	----	-------	---

2X 10	(403)					
R^2-X H N N N						
製造例 番号	R ² -X-	R1	塩	物性値など		
1d-22	H ₃ C N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):418 [M+H]+		
1d-23	H ₃ C CH ₃ N N	н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):432 [M+H]+		
1d-24	H ₃ C O N N	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):432 [M+H]+		
1d-25	H ₃ C O N	Н	HCI	無色結晶 融点:198℃付近から徐々に分解 MS-APCI(m/z):420 [M+H]+		
1d-26	H ₃ C - S - N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):426 [M+H]+		
1d-27	H ₃ C// _N O	H	HCI	無色結晶 融点:207-211℃ MS·APCI(m/z):377 [M+H]+		
1d-28	O N Min.	Н	HC1	無色結晶 融点:219℃(分解) MS・APCI(m/z):349 [M+H]+		
			メタンスル ホン酸	無色結晶 融点:217-218℃ (分解)		
1d-29	S N Jun.	H	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):365 [M+H]+		
1d-30	ONS N-IMIT	н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):397 [M+H]+		

【0281】 【表29】

表	1d	(その4)
			_

R^2-X H N N N							
製造例番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など			
1d-31	O ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	淡褐色粉末 MS∙APCI(m/z) : 426 [M+H]+			
1d-32	N-Mun.	н	HCI	無色結晶 融点:198-200℃(分解) MS·APCI(m/z):381 [M+H]+			
1d-33	S N ym	Н	HCI	淡黄色粉末 MS•APCI(m/z):381 [M+H]+			
1d-34	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色結晶 融点:>300℃ MS+APCI(m/z):382 [M+H]+			
1d-35	₩ W	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):395 [M+H]+			
1d-36	S N N	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):401 [M+H]+			

【 0 2 8 2 】 【 表 3 0 】

10

20

表 1d (その	J)	
----------	----	--

	R^2-X-	R ¹ H ■ N	~ .	N C	
製造例	R ² -X-	R¹	NC 塩	物性値など	
番号		Н	HCI	精製粉末	10
1d-37	N-Inn.	51		MS•APCI(m/z):423 [M+H]+	
1d-38	N-Jun.	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):429 [M+H]+	
1d-39	CH ₃ O-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N	н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):451 [M+H]+	
1d-40	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):424 [M+H]+	20
1d-41	CH ₃	Н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):438 [M+H]+	
1d-42	CI—N_N_N_N,	н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):458 [M+H]+	
1d-43	CH ₃ O	Н	2HCI	精製粉末 MS*APCI(m/z):454 [M+H]+	30
1d-44	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):425 [M+H]+	
1d-45	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):426 [M+H]+	
1d-46	N-ON-Mir.	н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):492 [M+H]+	40

[0283] 【表 3 1 】

20

30

40

===	4 4	(z, mc)
表	1d	(その6)
_	. —	, , , ,,

	R ² -X-	Rilling		
製造例	R ² -X-	R¹	塩	NC [*] 物性値など
番号 1d-47	N N N Jun.	Н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):444 [M+H]+
1d-48	N N Mu.	н	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):438 [M+H]+
1d-49	H ₃ C ₁ V	Н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):466 [M+H]+
1d-50	H ₃ C CH ₃ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):494 [M+H]+
1d-51	N Thur.	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):437 [M+H]+
1d-52	N O N MINI	Н	マレイ ン酸	精製粉末 融点:180-183℃
1d-53	NC N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):465 [M+H]+
1d-54	Br N N N N	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):521,519 [M+H]+
1d-55	O ₂ N O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):484 [M+H]+
1d-56	N Thu.	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):451 [M+H]+

【0284】 【表32】

ĦZ.	4 4	(エハフ)	
表	1d	(その7)	

	(*(0)7)	n1			
	R^2-X	R ¹ H ■N,	O NC		·
製造例番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など	
1d-57		Н	нсі	精製粉末 MS·APCI(m/z):460 [M+H]+	10
1d-58	N-Jun.	Н	нсі	精製粉末 MS・APCI(m/z):416 [M+H]+	
1d-59	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):458 [M+H]+	20
1d-60		Н	НСІ	無色粉末 MS•APCI(m/z):452 [M+H]+	co
1d-61		н	2HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):453 [M+H]+	
1d-62		н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):458 [M+H]+	30
1d-63	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):455 [M+H]+	
1d-64		н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):461 [M+H]+	40

【0285】 【表33】

20

30

40

3E	1 4	(Z M0)	
表	1d	(その8)	

1				···
	R^2-X-	RIMIN		_N_
製造例	R ² -X-	R¹	N 塩	物性値など
番号 1d-65		Н	HCI	特製粉末
10 03			1101	MS-APCI(m/z):488 [M+H]+
1d-66	M N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):467 [M+H]+
1d-67	a-Cylin-Chalin.	Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):500 [M+H]+
1d-68	CH ₃ N-With	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):481 [M+H]+
1d-69	CH ₃	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):494 [M+H]+
1d-70	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS*APCI(m/z):482 [M+H]+
1d-71		н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):466 [M+H]+
1d-72		Н	2HCI	箱製粉末 MS+APCI(m/z):467 [M+H]+
1d-73		Н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):472 [M+H]+
1d-74	N-M-M	Н	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):514 [M+H]+

【0286】 【表34】

表1d (そ0)9	1)
---------	----	----

	R^2-X-	H N	الر		
製造例番号	R ² -X-	R ¹	NC 塩	物性値など	
1d-75	HON_m	H	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):377 [M+H]+	10
1d-76	H ₃ C N	н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):377 [M+H]+	
1d-77	CN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):484 [M+H]+	
1d-78	H ₃ C-N N Jun.	Н	HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z):376 [M+H]+	20
1d-79	H ₃ C	Н	HCI	淡黄色粉末 MS·APCI(m/z):420 [M+H]+	
1d-80	H ₃ C-N CH ₃ O	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):419 [M+H]+	
1d-81	H ₃ C O N	Н	HCI	無色精製粉末 MS•APCI(m/z):524 [M+H]+	30
1d-82	H ₃ C ^{-Q} N Mur	н	HCI	無色精製粉末 MS-APCI(m/z):453 [M+H]+	
1d-83	H ₃ C-O	н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):411 [M+H]+	
1d-84	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色精製粉末 MS-APCI(m/z):481 [M+H]+	40

【0287】 【表35】

表1d (その1	O)

	R^2-X-	H N	O NC'	Y	
製造例番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など	
1d-85	H ₃ C S N	H	HCI	無色精製粉末 MS•APCI(m/z):474 [M+H]+	10
1d-86	HO	н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):411 [M+H]+	
1d-87	H ₃ C ^O N M	Н	HCI	無色精製粉末 MS-APCI(m/z):411 [M+H]+	
1d-88	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色精製粉末 MS+APCI(m/z):425 [M+H]+	20
1d-89	HO N Min.	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):397 [M+H]+	
1d-90	H ₂ N-S	н	フリー体	無色固体 MS•APCI(m/z):460 [M+H]+	
1d-91	H ₃ C-O O O	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):425 [M+H]+	30
1d-92	HO Nym	н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):397 [M+H]+	
1d-93	HN N N	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):410 [M+H]+	40
1d-94	Q Mu.	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):340 [M+H]+	

【0288】

表1d (その11)

32.10	-	1			
R^2-X					
			NC		
製造例番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など	
1d-95	O C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	н	HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):365 [M+H]+	10
1d-96	Cl	н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):374 [M+H]+	
1d-97	NO ₂ O	Н	HCI	黄色粉末 MS+APCI(m/z):385 [M+H]+	20
1d-98	H ₃ C CH ₃	н	HCI	無色粉末 MS+APC[(m/z):382 [M+H]+	
1d-99	O Min.	H	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):330 [M+H]+	
1d-100	S Nun.	H	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):346 [M+H]+	30
1d-101	CIS min	Н	нсі	無色粉末 MS-APCI(m/z):396 [M+H]+	
1d-102	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):341 [M+H]+	40
	Ö	<u>L.</u>	<u> </u>		J

【0289】 【表37】

双10 (てい)(4)	表1d ((その12))
-------------	-------	--------	---

	R^2-X-	H ■N		N C	
Atti Me Pol	·	_	NC'		
製造例 番号	R ² -X-	R۱	塩	物性値など	
1d-103		Ме	HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z):363 [M+H]+	10
1d-104	H ₃ C-O N N M	н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):406 [M+H]+	
1d-105	H ₃ C ON N	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):448 [M+H]+	
1d-106	H ₃ C N N N	н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):434 [M+H]+	20
1d-107		н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):468 [M+H]+	
1d-108	0 N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	Н	HCI	淡黄色粉末 MS·APCI(m/z):472 [M+H]+	
1d-109	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	HCI	淡黄色粉末 MS•APCI(m/z):471 [M+H]+	30
1d-110	H ₃ C O	Н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):439 [M+H]+	
1d-111	H ₃ C _O N M	н	HCI	無色精製粉末 MS·APCI(m/z):425 [M+H]+	
1d-112	H,CCCH,	н	HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):453 [M+H]+	40
1d-113	H ₃ C O H N O	н	HCI	無色精製粉末 MS•APCI(m/z):454 [M+H]+	

【0290】

20

30

40

表1d ((その13)	í
200 1	(())	

$R^2-X- $							
NC NC							
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など			
1d-114	H ₃ C T N Jun	Н	HCI	無色精製粉末 MS·APCI(m/z):438 [M+H]+			
1d-115	ON DN MINI	н	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):480 [M+H]+			
1d-116	H ₃ C ₁ N-CH ₃	Н	HCI	無色精製粉末 MS*APCI(m/z):452 [M+H]+			
1d-117	NH ₂	н	HCI	無色箱製粉末 MS+APCI(m/z):424 [M+H]+			
1d-118	HO HN	Н	HCI	無色精製粉末 MS·APCI(m/z):468 [M+H]+			
1d-119		Н	HCI	無色精製粉末 MS·APCI(m/z):478 [M+H]+			
1d-120	ON LOW THE	Н	HCI	無色精製粉末 MS+APCI(m/z):494 [M+H]+			
1d-121	H ₂ N N Mu.	н	2HCI	無色精製粉末 MS・APCI(m/z):410 [M+H]+			
1d-122	L N N	н	HCI	無色精製粉末 MS·APCI(m/z):478 [M+H]+			
1d-123	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	HCI	無色精製粉末 MS・APCI(m/z):452 [M+H]+			

【0291】 【表39】

表1	d (その	14))

22.10 ((0)14)	1			
	R^2-X-	H N		γ^	
			NC		
製造例	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など	
1d-124	H ₃ C'S'N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色精製粉末 MS·APCI(m/z):488 [M+H]+	10
1d-125	NC N	н	HCI	無色精製粉末 MS・APCI(m/z):406 [M+H]+	
1d-126	H,C N	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):438 [M+H]+	
1d-127	H,C N N	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):467 [M+H]+	20
1d-128	H ₃ C ₂ ON N	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):454 [M+H]+	
1d-129	H ₃ C — S – N — N	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):474 [M+H]+	
1d-130	H ₂ C N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):481 [M+H]+	30
1d-131	H ₃ C N O	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):424 [M+H]+	
1d−132	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):438 [M+H]+	
1d-133	H ₃ C, N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	黄褐色粉末 MS•APCI(m/z):467 [M+H]+ 	40

【0292】

20

30

40

表1	d	くそ	の	15)

\mathbb{R}^{2} - \mathbb{X} - \mathbb{N}				
	R^2-X-	N,	NC ¹	
製造例番号	R²-X-	R۱	塩	物性値など
1d-134	H ₃ C O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):454 [M+H]+
1d-135	H ₃ C, O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):474 [M+H]+
1d-136	H ₃ C-N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	淡褐色粉末 MS•APC[(m/z):481 [M+H]+
1d-137	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	2HC1	無色粉末 MS+APCI(m/z):424 [M+H]+
1d-138	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	淡黄色粉末 MS-APCI(m/z):468 [M+H]+
1d-139	H ₃ C N Mun.	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):411 [M+H]+
1d-140	H,C N O N	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):468 [M+H]+
1d-141	H ₃ C-Q N N	Н	нсі	無色粉末 MS・APCI(m/z):469 [M+H]+
1d-142	H ₃ C-N	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):468 [M+H]+
1d-143	H ₃ C N W	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):469 [M+H]+

【0293】 【表41】

20

30

40

表1d (その16)

	R^2-X-	₹¹ ■H N.	0 	N^
		-11	✓ NC	الن
製造例番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など
1d-144	но-См-	Н	HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):363 [M+H]+
1d-145	o	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):349 [M+H]+
1d-146	N-T	Н	HCI	精製粉末 MS・APCI(m/z):381 [M+H]+
1d-147	HO	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):425 [M+H]+
1d-148		н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):425 [M+H]+
1d-149	N-CN-	н	2HCI	無色樹脂状 MS・APCI(m/z):430 [M+H]+
1d-150	HO	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):439 [M+H]+
1d-151	CH ₃	Н	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):438 [M+H]+
1d-152	N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):438 [M+H]+

【0294】 【表42】

#	0
7 0	Z

<u> </u>	·				
	R^2-X-	Rillium	H N	NC NC	
製造例番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など	
2-1	NC N H	Ме	2HCI	精製粉末 MS◆APCI(m/z):366 [M+H]+	10
2-2	NC NIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIII	Ме	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):366 [M+H]+	
2-3	NC — H	Ме	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):366 [M+H]+	20
2-4	NC—Niti	Ме	2HCI	精製粉末 MS+APCI(m/z):366 [M+H]+	
2-5	N _M . H	Ме	2HCI	精製粉末 MS-APCI(m/z):366 [M+H]+	
2-6	H ₃ C N _M m.	Ме	2HCI	精製粉末 MS·APCI(m/z):371 [M+H]+	30
2-7	F Nun.	Ме	2HC1	精製粉末 MS·APCI(m/z):359 [M+H]+	
2-8	Mu.	Me	2HCI	精製粉末 MS•APCI(m/z):347 [M+H]+	40
					•

【0295】 【表43】

表	3	(その1)	

R^2-X N N N N						
製造例	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	10	
3-1	N H Mu.	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):370 [M+H]+	10	
3-2	CH ₃ O	Н	2HCI	無色粉末 MS*APCI(m/z):370 [M+H]+		
3-3	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H	2HCI	無色粉末 MS*APCI(m/z):357 [M+H]+	20	
3-4	N H N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	樹脂状 MS•APCI(m/z):371 [M+H]+		
3-5	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H	2HCI	樹脂状 MS•APCI(m/z):371 [M+H]+	90	
3-6	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	樹脂状 MS•APCI(m/z):400 [M+H]+	30	
3-7	N O	Н	2HCI	樹脂状 MS・APCI(m/z):384 [M+H]+		
3-8	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):337 [M+H]+	40	
3-9	H_3C N M N	H	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):335 [M+H]+		

【0296】 【表44】

表 3	(その2)			
	R^2-X-	RIMI	H ON	-N C
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
3-10	HO—N Minn.	Н	HCI	淡黄色粉末 MS+APCI(m/z):363 [M+H]+
3-11	H ₃ C-N N Muu.	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):362 [M+H]+
3-12	OCH ₃ OCH ₃ OCH ₃ OCH ₃	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):455 [M+H]+

20

【0297】 【表45】

20

30

40

表	4	(そ	の	1)

<u> </u>	(20)1)			
	, /		R¹ H ■N.	0
	$R^2-X-\langle$	``	■N~	NC S
製造例番号	R²-X-	R ¹	塩	物性値など
4-1	$O_2N \left(\begin{array}{c} N \\ N \end{array} \right) \left(\begin{array}{c} N \\ H \end{array} \right)$	Н	2HCI	淡黄色粉末 MS•APCI(m/z):391 [M+H]+
4-2	NH H	н	2HCI	無色粉末 MS•APCi(m/z):346 [M+H]+
4-3	$NC \stackrel{N}{\underset{H}{=}} NH^{H}$	Н	2HCI	淡黄色粉末 MS•APCI(m/z):371 [M+H]+
4-4	$F \leftarrow N H$	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):414 [M+H]+
4-5	N H	Н	HCI	無色粉末 融点: >300℃ MS•APCl(m/z):347 [M+H]+
4-6	Br—NHW.	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):427, 425 [M+H]+
4-7	H ₃ C S N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):393 [M+H]+
4-8	CI-NH H	H	2HCI	無色粉末 MS+APCl(m/z):381 [M+H]+
4-9	∑N H Nm.	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):352 [M+H]+
4-10	O_2N N N N	Н	2HCI	淡黄色粉末 MS+APCI(m/z):391 [M+H]+

【0298】 【数46】

表	4	- 1	そ	M	7	١
ऋ	4	١ (て	vj	_	,

	R^2-X-	RIMINI	H O	-N s
製造例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
4-11	O_2N O^{Mur}	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):392 [M+H]+
4-12	NC NO OHI	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):372 [M+H]+
4-13	Br NOM.	н	HCI	無色粉末 MS◆APCI(m/z):426 [M+H]+
4-14	CI = N OIII.	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):382 [M+H]+
4-15	H ₃ C N S	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):394 [M+H]+
4-16	N O	Н	HCI	無色粉末 融点:80℃~(分解) MS•APCI(m/z):348 [M+H]+
4-17		Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):414 [M+H]+
4-18	O ₂ N-_OII ^{ti}	Н	HCI	淡黄色粉末 MS+APCI(m/z):391 [M+H]+
4-19	N=N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):374 [M+H]+
4-20	H ₂ N Mu.	Н	HCI	無色精製粉末 MS+APCI(m/z):297 [M+H]+

30

10

20

【0299】 【表47】

20

30

40

表4	(その3)

	R^2-X-	R ¹	Ŋ N	^s
			NC	
製造例番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など
4-21	CH ₃ H ₃ C N	Н	HCI	稿製粉末 MS·APCI(m/z):325 [M+H]+
4-22	H ₃ C O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	HCI	無色箱製粉末 MS+APCI(m/z):397 [M+H]+
4-23	H ₃ C O N N	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):438 [M+H]+
4-24	H ₃ C-O	н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):423 [M+H]+
4-25	H ₃ C ⁻ O	Н	HCI	無色精製粉末 MS·APCI(m/z):471 [M+H]+
4-26	O N Jun.	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):367 [M+H]+
4-27	Cy Jun.	н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):351 [M+H]+
4-28	C Nymr	Н	HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):399 [M+H]+
4-29	H ₂ N N	H	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):414 [M+H]+
4-30	HOUND	Н	HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):429 [M+H]+
4-31	O ₂ N N N N	Н	HÇI	無色粉末 MS+APCI(m/z):444 [M+H]+
4-32	H ₃ C N N M	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):486 [M+H]+

【0300】 【表48】

20

30

40

表 5 (その1)

R^2-X NH_2							
参考例 番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など			
3-1	O ₂ N-\(\bigcap_N\) Number	н	フリー 体	黄色結晶 融点:156-158℃			
3-2	N H	Н	フリー 体	淡褐色結晶 融点:110-122℃			
3–3	NC-N H	Н	フリー 体	無色結晶 融点:152-154℃			
3-4	F N H	Н	フリー 体	淡褐色結晶 融点:77-80℃			
3-5	√N _{III} ,	Н	フリー 体	淡黄色針状晶 融点:107-108℃			
3-6	NO ₂	Н	フリー 体	黄色針状晶 融点:84℃~			
3–7	N H NIII.	Н	フリー 体	無色結晶 融点:128-129℃			
3-8	Br N Nagari	Н	フリー 体	無色結晶 融点:140-141℃			
3–9	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	淡黄色結晶 融点:116-118℃			
3-10	$CI \longrightarrow N \longrightarrow N$	Н	2HCI	無色結晶 融点:>300℃			
3-11	N H	Н	フリー 体	淡黄色針状晶 融点:92-94℃			
3-12	CN Nutr	Н	フリー 体	褐色結晶 融点:120-123℃			
3-13	CI N N N	Н	フリー体	粉末 MS•APCI(m/z):228,226 [M+H]+			
3-14	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	油状 MS•APCI(m/z):228, 226 [M+H]+			

【0301】 【数49】

表 5 (その2)

参考例 番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など
3–15	CI N N IN N	Н	フリー 体	油状 MS-APCI(m/z):228,226 [M+H]+
3-16	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	油状物
3-17	F N N N	н	フリー 体	粉末 MS+APCI(m/z):261 [M+H]+
3-18	H ₃ C N	Н	フリー 体	油状 MS·APCI(m/z):221 [M+H]+
3-19	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H	フリー 体	粉末 MS·APCI(m/z):218 [M+H]+
3–20	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	粉末 MS·APCI(m/z) :218 [M+H]+
3-21	H ₃ C ₋ S _N	н	フリー 体	黄色油状物 MS·APCI(m/z):239 [M+H]+
3-22	H,C.S.	н	フリー 体	黄色泡状物 MS•APCI(m/z):311 [M+H]+
3-23	H ₂ C ₂ O ₂ O ₃	Н	フリー 体	黄色油状物 MS•APCI(m/z):312 [M+H]+
3-24		Н	フリー体	無色油状物
3-25		Н	フリー 体	無色油状物
3-26	N.N. H.W.	Н	フリー 体	粉末 MS•APCI(m/z):269 [M+H]+
3-27	Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z	Н	フリー 体	黄色油状物 MS·APCI(m/z):259 [M+H]+

10

20

30

40

[0302]

【表50】

表 5 (その3)

参考例 番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など
3-28	H ₃ C NO ₂ H	Н	フリー 体	油状 MS+APCI(m/z):250 [M+H]+
3-29	NO ₂	Н	フリー 体	粉末 MS-APCI(m/z):236 [M+H]+
3-30	F 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	H	フリー 体	粉末 MS•APCI(m/z):234 [M+H]+
3-31	No.	н	フリー 体	油状 MS·APCI(m/z):234 [M+H]+
3-32	F CN H	Н	フリー 体	粉末 MS·APCI(m/z):284 [M+H]+
3-33	H ₂ N CN H	н	フリー 体	粉末 MS+APCI(m/z):231 [M+H]+
3-34	NC NEW	Н	フリー体	粉末 MS+APCI(m/z):234 [M+H]+
3-35	CN H H	H	フリー体	淡褐色結晶 融点:99-102℃ MS·APCI(m/z):216 [M+H]+
3-36	F CN	Н	フリー 体	黄色樹脂状 MS・APCI(m/z):234 [M+H]+
3-37	Br CN	Н	フリー 体	淡赤褐色粉末 MS·APCI(m/z):296,294 [M+H]+
3-38	н,с.	Н	フリー 体	淡赤褐色粉末 MS・APCI(m/z):246 [M+H]+
3-39	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	油状物
3-40	NY AW.	Н	フリー 体	油状物
3-41	O ₂ N-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Н	オ	黄色結晶 融点:135-136.5℃

【0303】 【表51】

20

30

40

表 5 (その4)

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
3–42	NH ₂ N N	Н	フリー 体	黄色粉末 MS+APCI(m/z):242 [M+H]+
3-43	F NO ₂	Н	フリー 体	黄色結晶 融点:81.5~83.5℃
3-44	H ₃ C O NIV	#	フリー 体	赤色液体 MS·APCI(m/z):266 [M+H]+
3-45	N° NO2	Н	フリー 体	暗赤色粉末 MS+APCI(m/z):253 [M+H]+
3-46	CI N. N. N. N.	Н	フリー 体	粉末 MS•APCI(m/z):229, 227 [M+H]+
3-47	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н.	フリー 体	油状物
3-48	N ₂ N N N	Н	フリー体	粉末 MS+APCI(m/z):193 [M+H]+
3-49		Н	フリー	油状物
3-50	H.C. O	н	フリー 体	無色油状物
3–51	H ₃ C. CH ₃	Н	フリー 体	無色油状物
3-52	H ₂ C 0 0	Н	フリー体	無色油状物

【0304】 【表52】 表 5 (その5)

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
3-53	H ² C, N O H H H H H H H H H H H H H H H H H H	Н	フリー 体	黄色油状物
3–54		Н	フリー 体	無色油状物
3-55	H ₃ C _N , CH ₃	Н	フリー 体	無色油状物
3–56	H ₃ C - S N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	黄色油状物
3-57	H ₃ C-S	Н	フリー 体	無色泡状物
3-58	H,C-S	Н	フリー 体	無色油状物
3-59		Н	フリー体	無色油状物

【0305】 【表53】 10

20

表 5 (その6)

参考例 番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など
4	O_2N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	淡黄色固体 融点: 153-155℃
5-1	NO ₂	Н	2HCI	黄色結晶 融点:219-222℃
5-2	NC-_NH	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCI(m/z):217 [M+H]+
5-3	CN N H	Н	2HCI	無色結晶 融点:215-218℃
5-4	N	Н	2HCI	無色結晶 融点:245-250℃
5-5	Br N H	н	2HCI	無色結晶 融点:303℃
5–6	H ₃ C N N	Н	2HCI	黄色結晶 融点: 234-237℃
7–1	$N \longrightarrow N$	Мө	フリー 体	無色結晶 融点:121-123℃
7–2	O_2N \longrightarrow N N	Мө	フリー 体	黄色結晶 融点:164-166℃
7–3	NO ₂	Ме	フリー 体	黄色結晶 融点:40-43℃
74	NC————————————————————————————————————	Мө	フリー 体	淡黄色結晶 融点:147-148℃
7–5	CN H	Мө	フリー 体	無色結晶 融点:111-112℃
7–6	O_2N N N N	Ме	フリー 体	淡褐色結晶 融点:121-124℃
7-7	NO ₂	Мө	フリー 体	黄色結晶 融点:58-59℃
7–8	NC N H	Мө	フリー 体	無色結晶 融点:182-184℃

【0306】 【表54】 10

20

30

表 5 (その7)

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
7–9	N H CN N H	Мө	フリー 体	淡褐色結晶 融点:76-79℃
7–10	NO ₂	CH₂OH	2HCI	淡黄色固体 MS·APCI(m/z):267 [M+H]+
7–11	CN NHW.	СН₂ОН	2HCI	無色固体 MS・APCI(m/z):247 [M+H]+
7-12	$O_2N- N H$	СН₂ОН	2HCI	黄色粉末 MS+APCI(m/z):267 [M+H]+
7–13	NC-\(\big _{N_{lin}}^{N}\)	СН₂ОН	フリー 体	無色油状 MS•APCI(m/z):247 [M+H]+
7–14	S— NH	СН₂ОН	2HCI	淡黄色固体 MS·APCI(m/z):269 [M+H]+
7–15	NC-_N'H	Сн₂ОН	2HCI	無色粉末 MS*APCI(m/z):247 [M+H]+
7–16	CN N H	СН₂ОН	2HCI	無色固体 MS*APCI(m/z):247 [M+H]+
7–17	O ₂ N-\(\bigcap_N - \bigcap_H	СН₂ОН	2HCI	黄色粉末 MS*APCI(m/z):267 [M+H]+
7–18	NO ₂	CH₂OH	2HCI	淡黄色固体 MS•APCI(m/z):267 [M+H]+

10

20

30

[0307]

【表55】

表 5 (その8)

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
7–19	N=N-N-1	Me	2HCI	無色樹脂状 MS・APCI(m/z):207 [M+H]+
7-20	$\bigcup\nolimits_{N_{Hn}}^{H}$	Me	フリ一体	粉末 MS•APC[(m/z):311 [M+H]+
7-21	The state of the s	Ме		
7-22	HC	Me		
7-23	K N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Me		
8-1		Н	フリー体	無色樹脂状 MS•APCI(m/z):207 [M+H]+
8-2	$B_1 \longrightarrow N$ CH_3	Н	フリー体	無色結晶 融点:109-112℃
8-3	N—N—N _{III} .	Н	フリ一体	淡褐色樹脂状 MS•APCI(m/z):207 [M+H]+
8-4	NC-N CH3	Н	フリー体	無色結晶 融点:85-87℃

【0308】

10

20

20

30

40

表 6 (その1)

$R^2-X NH_2$								
参考例 番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など				
9-1	0 ₂ N — Ohn.	Н	HCI	無色結晶 融点: 271℃				
9-2	NC-_N_O	Н	HCI	無色結晶 融点:289℃				
9–3	F N	Н	HCI	無色結晶 融点:253-254℃				
9-4	NO ₂	н	HCI	淡黄色結晶 融点:230℃				
9-5	CN CN	Н	フリー	無色結晶 融点:70-72℃				
9-6	N Join	Н	フリー 体	無色結晶 融点:58-59°C				
9-7	Br—NOM.	H	HCI	無色結晶 融点:284℃(分解)				
9-8	CI-	H	HCI	無色結晶 融点:279-280℃(分解)				
9-9	H ₃ C S	Н	HCI	無色結晶 融点:275℃(分解)				
9-10	H ₃ C N	Н	HCI	無色結晶 融点:275-276℃(分解)				
9-11		Н	HCI	無色結晶 融点: 194℃				
9-12		Н	フリー 体	淡黄色結晶 融点:222-223℃				
9-13	CI N OHU	Н	フリー 体	結晶 融点:91-94℃ MS·APCI(m/z):229, 227 [M+H]+				
9-14	CI CI	Н	フリー 体	粉末 MS·APCI(m/z):229, 227 [M+H]+				

[0309] 【表57】

表 6 (その2)

参考例	R ² -X-	R^1	塩	物性値など	
番号 9-15	CH ₃	Н	フリー	粉末	
	N Om.		体	MS•APCI(m/z):223 [M+H]+	
9-16	N Om.	Н	フリー 体	粉末 MS+APCI(m/z):193 [M+H]+	
9–17	CI NOM.	Н	フリー 体	粉末 MS・APCI(m/z):229, 227 [M+H]+	10
9-18	H³C O NOM.	H			
9-19	N N	Н	フリー 体	油状物	
9–20	CI N OM.	Н			20
921	N CN	н			20
9-22	H _F C-S N N	Н	フリー 体	無色粉末 MS•APCI(m/z):240 [M+H]+	
9-23	F F N O	Н		·	
9-24	H ³ C N	Н	フリー 体	粉末 MS•APC[(m/z):222 [M+H]+	30
9-25	N CN	Н	オ	油状	
9-26	CI N. N. OHI	Н	フリー 体	粉末 MS-APCI(m/z):262, 260 [M+H]+	
9-27	N:NOM.	H	フリー 体	粉末 MS-APCI(m/z):194 [M+H]+	
9-28	H ₃ C N O	Н	フリー 体	油状 MS-APCI(m/z):320 [M+H]+	40
9-29	Br N OF W	Н	フリー 体	粉末 MS•APCI(m/z):356,354 [M+H]+	

【0310】 【表58】

20

30

40

表 6 (その3)

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
9-30	N. N. O.	Н	フリー 体	粉末 MS•APCI(m/z):270 [M+H]+
9–31	CINION.	Н	フリー 体	粉末 MS+APCI(m/z):243 [M+H]+
9–32	N Om.	Н	フリー 体	油状物
9-33	NO ₂	Н	フリー 体	粉末 MS+APCI(m/z):237 [M+H]+
9-34	CN CN	Н	HCI	無色結晶 融点:215-218℃ MS•APCI(m/z):217 [M+H]+
9–35	F CN	Н	フリー 体	黄色油状物
9–36	CN CN	Н	フリー 体	黄色油状物
9-37	F CN OW.	н	フリー 体	黄色油状物
9-38	NC. JOHN	Н	フリー 体	無色油状物
9-39	F CN	Н	フリー 体	無色油状物
9-40	H ₃ C CN	H	HCI	無色結晶 融点: 253-254°C MS•APCI(m/z): 231 [M+H]+
9-41	F CN	Н	HCI	薄緑色 融点 : 270−285℃ MS·APCI(m/z) : 235 [M+H]+

【0311】 【数59】

20

30

40

表 6 (その4)

参考例番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など
9-42	BC CN	Н	нсі	無色結晶
				融点:283-284℃
	Olin			MS+APCI(m/z):297, 295 [M+H]+
9-43		Н	HCI	無色結晶
	H ₃ C O OM.			融点: 246-247℃ MS•APCI(m/z): 247 [M+H]+
	ĊN	11	HOL	
9-44		Н	HCI	無色結晶 融点:285-294℃
	O Other			MS•APCI(m/z):251 [M+H]+
	ĊN P			
9-45	P	Н	HCI	無色結晶
				融点:>300℃ MS-APCI(m/z):297, 295 [M+H]+
	Oth.			M5-APCI(m/2):291, 293 (MITI)*
9-46	CN CN	Н	フリー	淡褐色半固形状物
3 10			体	MS-APCI(m/z):194 [M+H]+
	∠ _N		}	IR(cm-1):3351
9-47	0 ₂ N-\(\bigcirc_{\infty}\)-\(\bigcirc_{\infty}^{\displaystar}\)	Н	HCI	黄褐色結晶
	0 ₂ N-(融点: 238-240℃
9-48	NH ₂	Н	HCI	淡褐色結晶
	Oliv.			融点:180℃(分解)
	<u></u>			
9-49	H _s C_s	Н	フリー	
			体	
	Hero			
9-50	HC, N, CH,	Н	フリー	į į
		1	体	
	HC 0	ļ		1
9-51	H ₂ C ₄ NH	Н	フリー	
			体	
	HCLOY			
9-52	الم	Н	フリー	
	ا ا		体	1
		l		
	HC~0			
9-53	\bigcirc	Н	フリー	
	N X X		体	
	H.C.			
9-54	NH ₂	н	フリー	
	2 2		体	
	H ₃ C ₂ O			
L	1 0	<u></u>	1	<u> </u>

【0312】

表 6 (その5)

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
9-55	H ₂ C _N -CH ₃ H ₃ C _N -CH ₃ H ₃ C _N -CH ₃	Н	フリー 体	
9-56	HC 72 72 64	н	フリー 体	
9–57	H ₂ C, ₁ , cH ₃	Н	フリー 体	
9-58	0 ₂ N-\(\bigcirc_N\)	н	HCI	淡褐色粉末 MS+APCI(m/z):238 [M+H]+
9-59	NC-\(\bigc_N\)	Н	HCI	無色粉末 MS・APCI(m/z):218 [M+H]+
9–60	F F O	Н	HCI	無色結晶 融点:234-235℃(分解)
9-61	CN CN CN	Н	HCI	無色結晶 融点:126℃
9-62	Br— NO	Н	HCI	淡黄色結晶 融点:206-207℃(分解)
9-63	H ₃ C N O	Н	HCI	淡黄色結晶 融点:148-150℃(分解)
9-64	N O	Н	HCI	無色結晶 融点:189-191℃(分解)

[0313] 【表 6 1 】

10

20

表 6 (その6)

参考例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
10-2	NO ₂	Me	フリー 体	無色液体 MS·APCI(m/z):252 [M+H]+
10-3	NC-NC-NO	Me	フリー 体	無色結晶 融点:73-76℃
10-4	NO ₂	Me	グリー体	無色液体 MS•APCI(m/z):252 [M+H]+
10-5	NC-NC-N	Мө	フリー 体	無色結晶 融点:88-89℃
10-6	O_2N	Ме	フリー 体	無色結晶 融点:90-94℃
10-7	$Br \longrightarrow N O$	Ме	フリー 体	無色結晶 融点:97-100℃
10-8		Ме	フリー 体	無色結晶 融点:150-154℃

10

20

[0314]

【表62】

表 7 (その1)

	((0))		D 1		
	R ² —X-	$\sqrt{}$	NH ₂		
			, <u>.</u>		
参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
11-1	CH ₃	н	HCI	無色固体 融点:150-153℃ MS·APCI(m/z):247 [M+H]+	10
11-2	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCl	無色結晶 融点:294-295°C	
11-3	→ H N N N	Н	フリー 体	無色結晶 融点:185.5-186℃	
11-4	NH NH	н	HGI	無色固体 融点:>300°C MS·APCI(m/z):219 [M+H]+	20
11-5	N-N Mur.	Н	フリー 体	無色固体 融点:163-166℃	
11-6	CH ₃	Н	フリー 体	無色液体 MS•APCI(m/z):239 [M+H]+	
11-7	CH ₃	Н	フリー 体	無色液体 MS+APCI(m/z):262 [M+H]+	30
11-8	CH ₃	Н	フリー 体	無色液体	
11-9	O CH ₃	Н	フリー 体	無色液体	
11-10	H ₃ C N Mu.	Н	オリー体	液体 MS·APCI(m/z):171 [M+H]+	40
11-11	H ₃ C CH ₃	Н	フリー 体	淡黄色油状物 MS·APCI(m/z):213 [M+H]+	

【0315】

表 7 (その2)

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
11-12	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H	フリー 体	無色油状 MS·APCI(m/z):241 [M+H]+
11-13	H ₃ C N Mur	н	フリー 体	淡黄色油状物 MS·APCI(m/z):213 [M+H]+
11-14	H ₃ C N Jun.	н	HCI	無色液体 MS·APCI(m/z):227 [M+H]+
11-15	H ₃ C N	Н	フリー 体	淡黄色油状物 MS·APCI(m/z):229 [M+H]+
11-16	H ₃ C N Mur.	н	フリー 体	無色油状 MS+APCI(m/z):253 [M+H]+
11-17	H ₂ N Jun	Н	HI	無色粉末 MS・APCI(m/z):143 [M+H]+
11-18	H ₂ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色結晶 MS*APCI(m/z):157
11-19	H ₃ C N	Н	フリー 体	無色結晶 MS+APCI(m/z):171
11-20	H ₃ C N	Н	フリー 体	無色結晶 MS·APCI(m/z):199
11-21	H ₃ C H	Н	フリー 体	無色結晶 MS-APCI(m/z):185
11-22	H ₃ C H H ₃ C CH ₃ O	Н	フリー 体	無色結晶 融点:142℃ (分解) MS-APCI(m/z):199 [M+H]+
11-23	H ₃ C N	Н	フリー 体	無色油状物 MS·APCI(m/z):185 [M+H]+
11-24	H ₃ C N	Н	フリー 体	無色油状物 MS·APCI(m/z):199 [M+H]+
11-25	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色樹脂状 MS・APCI(m/z):229 [M+H]+

【0316】【表64】

表 7 (その3)

衣 /	(403)	fi .	, —	
参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
11-26	H ₃ C N Min.	Н	フリー 体	無色樹脂状 MS+APCI(m/z):229 [M+H]+
11-27	H ₃ C N Mur.	Н	フリー 体	無色樹脂状 MS*APCI(m/z);243 [M+H]+
11-28	H ₃ C ₂ ONNNN	Н	フリー 体	無色油状物 MS+APCI(m/z):215 [M+H]+
11-29	HO CH3	Н	フリー 体	無色油状物 MS*APCI(m/z):215 [M+H]+
11-30	H ₃ C 0 N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	フリー 体	無色樹脂状 MS*APCI(m/z):229 [M+H]+
11-31	H ₃ C 0 N H ₃ C H ₄ C 0 N H ₁ C	Н	フリー 体	無色樹脂状 MS•APCI(m/z):271 [M+H]+
11-32	H ₃ C O H ₃ C N Mu.	Н	フリー 体	無色樹脂状 MS•APCI(m/z):243 [M+H]+
11-33	H ₃ C	Н	クリー体	無色樹脂状 MS・APCI(m/z):197 [M+H]+
11-34	H ₃ C	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状
11-35	H ₃ C O N O	н	フリー 体	淡褐色樹脂状
11-36	N N N	H	フリー 体	淡褐色樹脂状
11-37	H ₃ C N	Н	オリー体	淡褐色樹脂状
11-38	D-H Jun	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状

【0317】

10

20 .

30

20

30

40

≢	0		<u>z</u>	n	•	١
表	8	١,	そ	V)	Н,	,

$R^2-X NH_2$						
参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など		
12-1	N-Mur.	Н	フリー 体	無色油状 MS•APCI(m/z):197 [M+H]+		
12-2	HO N O	Н	フリー 体	無色液体		
12-3	H ₃ C O O	Н	フリー 体	淡黄色油状物 MS·APC[(m/z):241 [M+H]+		
12-4	N-III	Н	フリー 体	無色油状 MS・APCI(m/z):225 [M+H]+		
12-5	N-lun.	Н	フリー 体	無色油状 MS・APCI(m/z):211 [M+H]+		
12-6	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色油状 MS・APCI(m/z):225 [M+H]+		
12-7	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色油状 MS·APCI(m/z):239 [M+H]+		
12-8	H ₃ C CH ₃ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	フリー 体	無色液体 MS+APCI(m/z):267[M+H]+		
12-9	H ₃ C N N	Н	フリー 体	無色液体 MS•APCI(m/z):269[M+H]+		
12-10	H ₂ N N Mu	Н	フリ ー 体	無色油状物 MS·APCI(m/z):254 [M+H]+		
12-11	H ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色油状 MS•APCI(m/z):254 [M+H]+		

【0318】

表 8 (その2)

参考例 番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など
12-12	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):254 [M+H]+
12-13	H ₃ C N O	Н	HCI	無色樹脂状 MS•APCI(m/z):310 [M+H]+
12-14	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色固体 MS·APCI(m/z):240 [M+H]+
12-15	H ₃ C N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS+APCl(m/z):254 [M+H]+
12-16	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	2HCI	無色粉末 MS•APCI(m/z):268 [M+H]+
12-17	HO N N N	Н	2HCi	無色粉末 MS•APCI(m/z):256 [M+H]+
12-18	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー体	無色粉末 MS+APCI(m/z):254 [M+H]+
12-19	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー体	無色固体 融点:93-96℃
12-20	H ₃ C O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色固体 融点:242-245℃
12-21	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	ケ	無色液体 MS-APCI(m/z):282 [M+H]+

30

10

20

【0319】 【表67】

表 8 (その3)

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
12-22	H ₃ C O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	フリー 体	無色固体 融点:173-176℃
12-23	H ₃ C N N N	н	フリー 体	無色固体 融点:135-137℃
12-24	H ³ C O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H	フリー 体	無色結晶 融点:90-92℃
12-25	H ₃ C - N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H	フリー 体	無色結晶 融点:152-153℃
12-26	H ₃ Chr O	Н	フリー 体	無色液体 MS•APCI(m/z):241 [M+H]+
12-27	O N Jun.	Н	フリー 体	無色結晶 融点:75-80℃
12-28	N Thur.	Н	フリー 体	無色結晶 融点:170-173℃
12-29	O ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色油状 MS*APCI(m/z):290 [M+H]+
12-30	N Jun	Н	HCI	淡褐色固体 融点:230-233℃
12-31	N N Jun.	Н	2HCI	淡黄色固体 MS+APCI(m/z):246 [M+H]+
12-32	ON Jun.	н	フリー 体	無色固体 融点:150-155℃
12-33	S N MINI	Н	フリー 体	無色固体 融点:65-69℃

【0320】

10

20

30

表 8 (その4)

参考例 番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など
12-34	N-W	н	フリー 体	無色固体 融点:166-170℃
12-35	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	Н	フリー 体	無色油状物 MS·APCI(m/z):293 [M+H]+
12-36	CH3O- N-	Н	フリー 体	無色粉末 MS+APCI(m/z):315 [M+H]+
12-37	N-11/10	Н	フリー 体	無色固体 融点:185-189℃
12-38	CH ₃ N-	н	フリー 体	無色液体 MS-APCI(m/z):302 (M+H)
12-39	CI - N - N - N - N - N - N - N - N - N -	н	フリー 体	無色結晶 融点:131-132℃
12-40	CH3O-()-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	Н	フリー 体	無色固体 融点:81-83℃
12-41	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	Н	フリー 体	無色固体 融点:185-189℃
12-42		н	2HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):290 [M+H]+
12-43		Н	HCI	無色固体 MS•APCI(m/z):358 [M+H]+

【0321】 【表69】 10

20

20

30

40

表 8 (その5)

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
12-44	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色結晶 融点:59-60℃
12-45	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色液体 MS・APCI(m/z):302 [M+H]+
12-46	H ₃ C _M , N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色液体 MS•APCI(m/z):330 [M+H]+
12-47	N. Jun.	Н	フリー 体	無色粉末 MS+APCI(m/z):301 [M+H]+
12-48	H ₃ C CH ₃ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色液体 MS·APCI(m/z):358 [M+H]+
12-49		Н	フリー 体	無色結晶 融点:120-121℃
12-50	NC NO	Н	フリー 体	淡黄色結晶 融点:119-120℃
12-51	Br NO N-Jun.	Н	フリー 体	無色結晶 融点:144-145℃
12-52	O2N-N-Im.	Н	フリー 体	黄色結晶 融点:140-141℃
12-53	N-Hr.	Н	フリー 体	無色結晶 融点:110-111℃
12-54	0 N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色結晶 融点: 97-℃ MS•APCI(m/z): 324 [M+H]+
12-55	D N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色固体 融点:245-248℃

【0322】【表70】

表 8 (その6)

参考例番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
12-56	N Jun.	Н	フリー 体	無色固体 融点:202-205℃	
12-57	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色結晶 融点:150-153℃	
12-58	N N N THIN.	Н	フリー 体	無色液体 MS-APCI(m/z):317 [M+H]+	10
12-59	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色結晶 融点:158-162℃	
12-60	CH ₃	Н	フリー 体	無色液体 MS·APCI(m/z):319 [M+H]+	
12-61	ON N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HCI	無色粉末 MS-APCI(m/z):325 [M+H]+	20
12-62	S-N N-Hm.	Н	フリー 体	無色結晶 融点:148-150℃	
12–63		Н	フリー 体	無色粉末 MS•APCI(m/z):331 [M+H]+	
12-64		Н	フリー 体	無色樹脂状 MS-APCI(m/z):364 [M+H]+	30
12-65	CH ₃	Н	フリー 体	無色油状物 MS•APCI(m/z):345 [M+H]+	
12-66	CH ₃ N-Jun.	Н	フリー 体	無色油状 MS・APCI(m/z):358 [M+H]+	
12-67	N-Mun.	Н	フリー 体	無色結晶 融点:70℃	40

【0323】

表 8 (その7)

表 8	(407)			
	R ² -X<		R ¹ NH ₂	
参考例 番号	R ² -X-	R ¹	塩	物性値など
12-68		Н	フリー 体	無色結晶 融点:188-190°C
12-69		Н	2HCI	無色結晶 融点:180℃(分解) MS•APCI(m/z):331 [M+H]+
12-70	N-Jun.	Н	フリー 体	微褐色結晶 融点:214-216℃
12-71		Н	フリー 体	無色液体 MS*APCI(m/z):378 [M+H]+
12-72	S N J Mu.	Н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):229 [M+H]+
12-73	HO N-Jun.	н	フリー 体	無色油状物 MS·APCI(m/z):241 [M+H]+
12-74	H ₃ C, O N Mu.	Н	フリー 体	無色結晶 MS·APCI(m/z):241 [M+H]+
12-75	HN N Jun.	Н	フリー 体	
12-76	H ₃ C-N N	Н	フリー 体	無色油状物 MS·APCI(m/z):240 [M+H]+
12-77	H ₃ C N Mm.	Н	フリー 体	無色粉末 MS+APCI(m/z):284 [M+H]+
12-78	H ³ C-N CH ³ O	Н	フリー 体	淡黄色結晶 融点:99-104℃ MS-APCI(m/z):283 [M+H]+
12-79	H,c O	Н	フリー 体	無色樹脂状 MS-APCI(m/z):389 [M+H]+
12-80	H ₃ C ⁻ O	Н	フリー 体	無色樹脂状 MS·APCI(m/z):317 [M+H]+

【0324】 【表72】 10

20

30

表 8 (その8)

400	(40)8)			
参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
12-81	H.	#	フリー体	無色粉末 MS・APCI(m/z):275 [M+H]+
12-82	H ₂ N N	H	フリー 体	無色泡状物
12-83	H ₂ C, N C C C C C C C C C C C C C C C C C C	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状
12-84	H ₃ C ² S ^N T N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状
12-85	HO N-W	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状
12-86	H ₃ C N Hum.	Н	フリー 体	無色粉末 MS+APCI(m/z):275 [M+H]+
12-87	H³C ~	Н	フリー 体	無色粉末 MS-APCI(m/z):289 [M+H]+
12-88	HO N	Н	HCI	無色固体 MS*APCI(m/z):261 [M+H]+
12-89	H ₂ N - 51 N Mm.	Н	HCI	無色固体 融点:277-279℃ MS*APCI(m/z):324 [M+H]+
12-90	H ₂ C O	Н	HCI	無色固体 MS·APCI(m/z):289 [M+H]+
12-91	N N N N	H	フリー 体	無色結晶 MS·APC((m/z):274 [M+H]+
12-92	H ₂ C N	н	フリー 体	淡褐色樹脂状
12-93	H ₃ C ₂ O N N	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状
12-94	H ₃ C O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状
12-95	H'C-OLH IN Jum	Н	フリー体	淡褐色樹脂状

10

20

30

40

[0825]

【表73】

20

30

40

表 8 (その9)

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
12-96	H ₃ C H	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状
12-97	OIS NTHI	Ŧ	フリー 体	無色結晶 融点:152-153℃
13-1	N N N	H	フリー 体	褐色油状物 MS·APCI(m/z):221 [M+H]+
13-2	(N) H	Н	フリー 体	淡黄色粉末 MS•APCI(m/z):221 [M+H]+
13-3	H ₃ C N H	Н	フリー 体	淡黄色油状物 MS・APCI(m/z):237 [M+H]+
13-4	N N N	Н	フリー 体	褐色粉末 MS•APCI(m/z):226 [M+H]+
13-5	H ₃ C S O	Н	フリー 体	褐色油状物 MS・APCI(m/z):240 [M+H]+
13-6	N S O	н	フリー 体	褐色油状物 MS+APCI(m/z):227 [M+H]+
13-7	HO N Jun.	H	H8r	淡褐色粉末 MS-APCI(m/z):261 [M+H]+
13-8	Q _m	Н	HI	黄色粉末 MS·APCI(m/z):204 [M+H]+
13-9	NC C	Н	н	黄色粉末 MS-APCI(m/z):229 [M+H]+
13-10	CI	Н	н	黄色粉末 MS•APCI(m/z):238 [M+H]+
13–11	NO ₂	Н	フリー 体	黄色粉末 MS·APCI(m/z):249 [M+H]+

【0326】 【表74】 表 8 (その10)

	(-(-(-)-(-)-(-)-(-)-(-)-(-)-(-)-(-)-(-)				
参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
13-12	CH₃	Н	フリー	黄色粉末	
	H ₃ C	}	体	MS+APCI(m/z):246 [M+H]+	
	Mun.				
	 	ļ			
13-13		Н	HI	黄色粉末	
	O Mun.		{	MS-APCI(m/z):194 [M+H]+	
					10
13-14		Н	HI	黄色粉末	
	Aller.			MS-APCI(m/z):210 [M+H]+	
	l l				
13-15		н	HI	黄色粉末	
				MS-APCI(m/z):260 [M+H]+	
	S Jun				
10.10	0 N	Н	2 HI	黄色粉末	
13–16		Н	2 111	MS·APCI(m/z):205 [M+H]+	
(Thu.			WO 74 Of (11) 27 200 Em 1 g	20
	Ö		<u></u>		
13-17		Ме	HI	黄色粉末	
		-		MS-APCI(m/z):227 [M+H]+	
13-18	0 —	Н	フリー	無色半固形状	
10 10	H ₃ C N N N M	''	体	MS+APCI(m/z):270 [M+H]+	
	0 \ 0				
13-19		Н	フリー	無色半固形状	
	H ₃ C O N N N N N N N N N N N N N N N N N N		体	MS•APCI(m/z):312 [M+H]+	
	ö	-		無色樹脂状	30
13-20		Н	フリー	無色倒過人 MS·APCI(m/z):298 [M+H]+	00
	H ₃ C VO N N N N N N N N N N N N N N N N N N		体	WG AF OI (III) 27 . 250 EW 113	
13-21	0	Н	フリー	無色油状	
10 21	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		体	MS-APCI(m/z):332 [M+H]+	
13-22	0	Н	HCI	無色粉末	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N			融点:>300℃	
				MS-APCI(m/z):336 [M+H]+	
	н,с о				
13-23	0	Н	HI	褐色粉末	40
	O N N M				
	H ₃ C N CH ₃				
L	1130 013	ш.	1		J

【0327】 【表75】

20

30

40

表 8 (その11)

参寿例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
13-24	ON CONTINUE	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状
13-25	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状
13-26	H ₂ N N N	Н	フリー体	淡褐色樹脂状
13-27	HO N H O N H	Н	ケ	淡褐色樹脂状
13-28	ON N-TIME.	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状
13-29	o N- I N- I'm.	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状
13-30	H ₃ C O N T N T N T N T N T N T N T N T N T N	Н	フリー 体	淡褐色樹脂状
13-31	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色粉末 MS・APCI(m/z):342 [M+H]+
13-32	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	н	HI	無色粉末 MS•APCI(m/z):315 [M+H]+
13-33	H ₃ C, N S, N H	Н	н	無色粉末 MS•APCI(m/z):352 [M+H]+
13-34	NC N Mur.	Н	HI	淡褐色粉末

【0328】 【表76】

20

30

40

表	8	(そ	മ	1	2)
24	_	•		•,	•	_,

参考例 番号	R²-X-	R¹	塩	物性値など
13-35	H ₃ C NH	Н	フリー体	褐色油状物
13-36	H,C N II	Н	フリー体	褐色油状物
13-37	H ₃ C-ONH	н	フリー体	褐色油状物
13-38	H,C-S-NH	н	フリー体	褐色油状物
13-39	H,C N	н	フリー体	褐色油状物
13-40	H ₃ C ^N	Н	フリー体	褐色油状物
13-41	H ₃ C N N N	н	フリー体	
13-42	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	HI	褐色粉末
13-43	H ₃ C _O ON N	Н	フリー体	
13-44	H ₃ C-S, N	Н	フリ一体	
13-45	H ₃ C-N N N N	Н	HI	褐色粉末
13-46	H ₃ C _N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー体	

【0329】 【表77】 表 8 (その13)

· 1.

参考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など
13-47	H ₃ C N O N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色結晶 融点:199-202℃ MS•APCI(m/z):332 [M+H]+
13-48	H ₃ C ₀ N Min	H	フリー 体	淡褐色粉末 MS•APCI(m/z):275 [M+H]+
13-49	H ₃ C N O N N N N N O	H	フリー体	無色粉末 MS•APCI(m/z):332 [M+H]+
13-50	H ₃ C ₂ OON M	Н	フリー 体	無色粉末
13-51	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Н	フリー 体	無色粉末 MS-APCI(m/z):332 [M+H]+
13-52	H ₃ C O N MIN.	Н	フリー 体	無色粉末 MS-APCI(m/z):333 [M+H]+
14-1	но-См-	Н	HCI	無色樹脂状 MS•APCI(m/z):227 [M+H]+
14-2	o N √	Н	HC1	無色粉末 MS*APCI(m/z):213 [M+H]+
14-3	N-TO	Н	フリー 体	淡赤色結晶 融点:144-145℃
14-4	OH OH	Н	フリー 体	無色油状物 MS•APCI(m/z):289 [M+H]+

10

20

30

40

[0330] 【表78】

表 8 (その14)

多考例 番号	R ² -X-	R¹	塩	物性値など	
14-5	H ₃ C N	н	HCI	無色粉末 MS·APCI(m/z):199 [M+H]+	
14-6	H ₃ C N O	Н	フリー 体	淡黄色油状物 MS•APCI(m/z):171 [M+H]+	10
14-7	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	Н	フリー 体	無色油状物 MS-APCI(m/z):289 [M+H]+	10
14-8	Cr-Cr-€	н	2HCI	褐色粉末 MS+APCI(m/z):294 [M+H]+	
14-9	HO	н	フリー 体	無色粉末 MS*APCI(m/z):303 [M+H]+	20
14-10	CH ₃	Н	カリー体	無色油状 MS·APCI(m/z):302 [M+H]+	
14-11		Н	クリー体	無色油状物 MS·APCI(m/z)	
14-12	NC NOW	Н	カリー体	無色結晶 融点:188-193℃	30
14-13	02N ON N	Н	フリー 体	淡黄色結晶 融点:194-196℃	
14-14	O ₂ N O O	н	フリー 体	微黄色樹脂状 MS+APCI(m/z):356 [M+H]+	
14-15	NC Hyc H	н	フリー 体	微黄色樹脂状 MS·APCI(m/z):356 [M+H]+	40
14-16	H ₃ C N N	Н	オ	褐色油状物 MS·APCI(m/z):316 [M+H]+	

【0331】 【表79】

表9

検体化合物	50%阻害濃度(IC ₅₀ , nM)	-
製造例 1c-10	3	_
製造例 1d-19	2.9	_
製造例 1d-25	1.8	_
製造例 1d-28	1.6	_
製造例 1d-30	2.9	_
製造例 1d-32	2.5	 .
製造例 1d-33	2	_
製造例 1d-34	2.2	_
製造例 1d-52	3.4	_
製造例 4-21	1.4	_
製造例 4-26	2.1	_
製造例 4-27	2.5	
製造例 4-28	3.3	-

. .

フロントペ-	−シ゚の続き			
(51) Int. CI.	7	FI	テーマコード(参考))
	31/423	A 6 1 K 31/423	4071	•
A 6 1 K		A 6 1 K 31/426	4086	
A 6 1 K	31/427	A 6 1 K 31/427		
A 6 1 K		A 6 1 K 31/428		
A 6 1 K		A 6 1 K 31/433		
A 6 1 K		A 6 1 K 31/4365		
A 6 1 K		A 6 1 K 31/437		
A 6 1 K		A 6 1 K 31/4439		
A 6 1 K	31/454	A 6 1 K 31/454		
A 6 1 K	31/4725	A 6 1 K 31/4725		
A 6 1 K	31/496	A 6 1 K 31/496		
A 6 1 K	31/497	A 6 1 K 31/497		
A 6 1 K	31/498	A 6 1 K 31/498		
A 6 1 K	31/501	A 6 1 K 31/501		
A 6 1 K	31/506	A 6 1 K 31/506		
A 6 1 K	31/519	A 6 1 K 31/519		
A 6 1 K	31/5377	A 6 1 K 31/5377		
A 6 1 K	31/541	A 6 1 K 31/541		
A 6 1 K	81/55	A 6 1 K 31/55		
A61P	3/10	A 6 1 P 3/10		
A 6 1 P	43/00	A 6 1 P 43/00	1 1 1	
// C07D	207/16	C 0 7 D 277/ 4 2		
C07D	277/06	C 0 7 D 207/16		
C07D	277/20	C 0 7 D 277/06		
C07D	277/42	C 0 7 D 401/12		
C07D	401/12	C 0 7 D 403/12		
C07D	403/12	C 0 7 D 405/12		
C07D	405/12	C 0 7 D 405/14		
C07D		C 0 7 D 409/12		
C07D	409/12	C 0 7 D 409/14		
C07D	409/14	C 0 7 D 413/12		
C07D	413/12	C 0 7 D 417/12		
C07D		C 0 7 D 417/14		
C07D	417/14	C 0 7 D 471/04	1 0 4 H	
C07D	471/04	C 0 7 D 491/048		
C07D		C 0 7 D 495/04	105A	
C07D	495/04			
(72)発明者	彦田 匡毅			
	埼玉県志木市柏町	J 2 丁目 1 6 番 1 9 号		
(72)発明者	松本 健			
		高砂3丁目3番10-1203号		
(72)発明者				
		「瀬ヶ崎2丁目3番2-211号		
ドターム(参		ABO6 AD13 AD17 AD20	ggs. 1715.	
		AAO7 BBO8 CC16 DD10 EE02 FF01	GG04 HH04	

4C063 AA01 AA03 BB07 BB09 CC06 CC07 CC12 CC14 CC15 CC22

	CC28	CC29	CC34	CC52	CC62	CC67	CC75	CC81	CC92	CC94
	DD03	DD29	EE01							
4C065	AA04	BB04	CC01	DD02	EE02	HH01	JJ01	KK09	LL01	PP10
4C069	AA18	BB02	BB34	BD09						
4C071	AAO1	BB01	CC01	CC21	DD14	EE 13	FF06	GG03	JJ05	LL01
4C086	AA01	AA02	BC07	BC10	BC13	BC17	BC21	BC28	BC30	BC31
	BC36	BC41	BC42	BC48	BC50	BC52	BC62	BC70	BC73	BC82
	BC84	BC85	BC88	CB05	CB22	CB26	GA02	GA04	GA07	GA08
	GA09	GA10	GA12	MAO1	MAO4	NA 14	ZC20	ZC35		